

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES
PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum
Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum
4. Dezember 2003 (04.12.2003)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer
WO 03/099268 A1

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: A61K 31/135,
31/137, 31/485

CU, CZ, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH,
GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC,
LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW,
MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE,
SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ,
VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP03/05529

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH,
GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW),
eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ,
TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE,
DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL,
PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG,
CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

(22) Internationales Anmeldedatum:
27. Mai 2003 (27.05.2003)

(25) Einreichungssprache: Deutsch

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:
102 24 107.4 29. Mai 2002 (29.05.2002) DE

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): GRÜNENTHAL GMBH [DE/DE]; Zieglerstrasse 6,
52078 Aachen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): CHRISTOPH,
Thomas [DE/DE]; Schilderstrasse 42, 52080 Aachen
(DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT,
AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR,



WO 03/099268 A1

(54) Title: COMBINATION OF SELECTED OPIOIDS WITH OTHER ACTIVE SUBSTANCES FOR USE IN THE THERAPY OF URINARY INCONTINENCE

(54) Bezeichnung: KOMBINATION AUSGEWÄHLTER OPIOIDE MIT ANDEREN WIRKSTOFFEN ZUR THERAPIE DER HARNINKONTINENZ

(57) Abstract: The invention relates to the use of a combination of the compounds of group A, especially opioids, with the compounds of group B for producing a drug for the treatment of urinary urgency or urinary incontinence. The invention also relates to corresponding drugs and to a method for treating urinary urgency or urinary incontinence.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft die Verwendung einer Kombination von Verbindungen der Gruppe A, insbesondere Opioiden, und Verbindungen der Gruppe B zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von vermehrtem Harndrang bzw. Harninkontinenz sowie entsprechende Arzneimittel und Verfahren zur Behandlung von vermehrtem Harndrang bzw. Harninkontinenz sowie entsprechende Arzneimittel und Verfahren zur Behandlung von vermehrtem Harndrang bzw. Harninkontinenz.

Patentanmeldung der Grünenthal GmbH, D-52078 Aachen
(eigenes Zeichen: G 3132)

5 Kombination ausgewählter Opioide mit anderen Wirkstoffen zur

Therapie der Harninkontinenz

Die Erfindung betrifft die Verwendung einer Kombination von Verbindungen der Gruppe A, insbesondere Opoiden, und Verbindungen der Gruppe B, zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von vermehrtem
10 Harndrang bzw. Harninkontinenz sowie entsprechende Arzneimittel und Verfahren zur Behandlung von vermehrtem Harndrang bzw. Harninkontinenz.

15 Harninkontinenz ist der unwillkürliche Harnabgang. Dieser tritt unkontrolliert auf, wenn der Druck innerhalb der Harnblase den Druck übersteigt, der zum Schließen des Harnleiters notwendig ist. Ursachen können zum einen ein erhöhter interner Blasendruck (z. B. durch Detrusorinstabilität) mit der Folge der Dranginkontinenz und zum anderen ein erniedrigter
20 Sphinkterdruck (z. B. nach Geburt oder chirurgischen Eingriffen) mit der Folge der Stressinkontinenz sein. Der Detrusor ist die grob gebündelte mehrschichtige Blasenwandmuskulatur, deren Kontraktion zur Harnentleerung führt, der Sphinkter der Schließmuskel der Harnröhre. Es treten Mischformen dieser Inkontinenzarten sowie die sogenannte Überfluß-
25 inkontinenz (z. B. bei benigner Prostatahyperplasie) oder Reflexinkontinenz (z. B. nach Rückenmarksschädigungen) auf. Näheres dazu findet sich bei Chutka, D. S. und Takahashi, P. Y., 1998, Drugs 560: 587-595.

30 Harndrang ist der auf Harnentleerung (Miktion) abzielende Zustand vermehrter Blasenmuskelspannung bei Annäherung an die Blasenkapazität (bzw. bei deren Überschreitung). Dabei wirkt diese Anspannung als Miktionssreiz. Unter einem vermehrten Harndrang versteht man dabei insbe-

sondere das Auftreten vorzeitigen oder gehäuften manchmal sogar schmerzhaften Harndrangs bis hin zum sog. Harnzwang. Das führt in der Folge zu einer deutlich häufigeren Miktion. Ursachen können u.a. Harnblasenentzündungen und neurogene Blasenstörungen sowie auch 5 Blasentuberkulose sein. Es sind aber noch nicht alle Ursachen geklärt.

Vermehrter Harndrang wie auch Harninkontinenz werden als extrem unangenehm empfunden und es besteht ein deutlicher Bedarf bei von diesen 10 Indikationen betroffenen Personen, eine möglichst langfristige Verbesserung zu erreichen.

Üblicherweise werden vermehrter Harndrang und insbesondere Harninkontinenz medikamentös mit Substanzen behandelt, die an den Reflexen des unteren Harntraktes beteiligt sind (Wein, A. J., 1998, Urology 51 15 (Suppl. 21): 43 – 47). Meistens sind dies Medikamente, die eine hemmende Wirkung auf den Detrusormuskel, der für den inneren Blasendruck verantwortlich ist, haben. Diese Medikamente sind z. B. Parasympatholytika wie Oxybutynin, Propiverin oder Tolterodin, trizyklische Antidepressiva wie Imipramin oder Muskelrelaxantien wie Flavoxat. Andere Medikamente, 20 die insbesondere den Widerstand der Harnröhre oder des Blasenhalses erhöhen, zeigen Affinitäten zu α -Adrenorezeptoren wie Ephedrin, zu β -Adrenorezeptoren wie Clenbutarol oder sind Hormone wie Östradiol.

Einen genauen Einblick in die verwendeten Therapeutika und 25 Therapiemethoden, insbesondere bezüglich der Antimuskarinika und anderer peripher wirkender Stoffe, gibt hier der Übersichtsartikel von K.E. Andersson et al. „The pharmacological treatment of urinary incontinence“, BJU International (1999), 84, 923 – 947.

30 Auch bestimmte Diarylmethylpiperazine und –piperidine sind für diese Indikation in der WO 93/15062 beschrieben. Ebenso wurde für Tramadol ein positiver Effekt auf die Blasenfunktion in einem Rattenmodell

rhythmischer Blasenkontraktionen nachgewiesen (Nippon-Shinyaku, WO 98/46216). Weiterhin gibt es in der Literatur Untersuchungen zur Charakterisierung der opioiden Nebenwirkung Harnretention, woraus sich einige Hinweise auf die Beeinflussung der Blasenfunktionen durch schwache Opioide wie Diphenoxylat (Fowler et al., 1987 J. Urol 138:735-738) und Meperidin (Doyle and Briscoe, 1976 Br J Urol 48:329-335), durch gemischte Opioidagonisten / -antagonisten wie Buprenorphin (Malinovsky et al., 1998 Anesth Analg 87:456-461; Drenger and Magora, 1989 Anesth Analg 69:348-353), Pentazocin (Shimizu et al. (2000) Br. J. Pharmacol. 131 (3): 610 – 616) und Nalbuphin (Malinovsky et al., 1998 a.a.O), sowie durch starke Opioide wie Morphin (Malinovsky et al., 1998 a.a.O; Kontani und Kawabata, (1988); Jpn J Pharmacol. Sep;48(1):31) und Fentanyl (Malinovsky et al., 1998 a.a.O) ergeben. Allerdings erfolgten diese Untersuchungen zumeist in analgetisch wirksamen Konzentrationen.

Bei den hier in Frage kommenden Indikationen ist zu beachten, daß es sich im allgemeinen um sehr langfristige medikamentöse Anwendungen handelt und sich die Betroffenen im Gegensatz zu vielen Situationen, in denen Analgetika eingesetzt werden, einer sehr unangenehmen, aber nicht unaushaltbaren Situation gegenüber sehen. Daher ist hier - noch mehr als bei Analgetika - darauf zu achten, Nebenwirkungen zu vermeiden, will der Betroffene nicht ein Übel gegen das andere tauschen. Auch sind bei einer dauerhaften Harninkontinenzbehandlung auch analgetische Wirkungen weitgehend unerwünscht.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es daher, Stoffe oder Stoffkombinationen aufzufinden, die zur Behandlung von vermehrtem Harndrang bzw. Harninkontinenz hilfreich sind und bei den wirksamen Dosen bevorzugt gleichzeitig geringere Nebenwirkungen und/oder analgetische Wirkungen zeigen als aus dem Stand der Technik bekannt, insbesondere einen synergistischen Effekt zur Behandlung der Harninkontinenz zeigen.

Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß eine Kombination aus Verbindungen der Gruppe A, die Opioide und andere zentralwirkende Substanzen, die mit Opioid-Rezeptoren wechselwirken und deren Effekte 5 durch Naloxon antagonisiert werden können, oder insbesondere Substanzen, die über einen Opiat-Rezeptor, insbesondere den μ -Rezeptor, wirken, umfaßt, und Verbindungen der Gruppe B, die Muskarinantagonisten, und andere überwiegend peripher wirkende, in der Harninkontinenz bekanntermaßen wirksame Substanzen umfaßt, eine 10 hervorragende Wirkung auf die Blasenfunktion besitzen. Weiter erwiesen sich diese Kombinationen - deutlich über das Erwartete hinaus - bereits bei sehr geringen Dosen als so wirksam, daß die kombinierten Wirkstoffe niedrig dosiert eingesetzt werden konnten. Dadurch ist zu erwarten, daß sonst bei höheren notwendigen Dosierungen auftretende Nebenwirkungen 15 deutlich zurückgehen werden, während die therapeutische Wirkung durch diese Kombination aus peripherem, überwiegend direkt auf die Blase oder Blasenmuskulatur wirkendem, antimuskarinem Effekt und zentralem Opioid-Effekt bzw. μ -Rezeptor-Effekt voll erhalten bleibt.

20 Dementsprechend ist Erfindungsgegenstand die Verwendung einer Wirkstoffkombination aus wenigstens einer der **Verbindungen A** und wenigstens einer der **Verbindungen B**, mit **Verbindung A** ausgewählt aus:

25 **Gruppe a)** enthaltend:
Tramadol, O-Demethyltramadol, oder O-desmethyl-N-mono-desmethyl-tramadol als freie Base oder Säure und/oder in Form physiologisch verträglicher Salze, insbesondere in Form ihrer physiologisch verträglichen sauren und basischen Salze bzw. Salze mit Kationen bzw. Basen oder mit Anionen bzw. 30 Säuren; in Form der Enantiomere, Diastereomere, insbesondere Mischungen ihrer Enantiomere oder

Diastereomere oder eines einzelnen Enantiomers oder
Diastereomers;

Gruppe b) enthaltend:

- Codein
- Dextropropoxyphen
- Dihydrocodein
- Diphenoxylat
- Ethylmorphin
- Meptazinol
- Nalbuphin
- Pethidin (Meperidine)
- Tilidin
- Tramadol
- Viminol
- Butorphanol
- Dextromoramid
- Dezocin
- Diacetylmorphin (Heroin)
- Hydrocodon
- Hydromorphon
- Ketobemidon
- Levomethadon
- Levomethadyl-Acetate (l- α -Acetylmethadol (LAAM))
- Levorphanol
- Morphin
- Nalorphin
- Oxycodon
- Pentazocin
- Piritramide

- Alfentanil
- Buprenorphin
- Etorphin
- Fentanyl
- Remifentanil
- Sufentanil

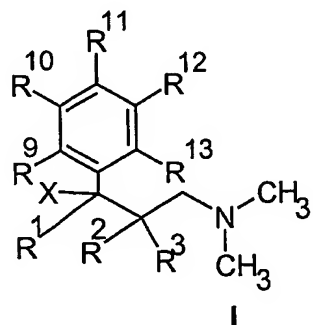
als freie Base oder Säure und/oder in Form physiologisch verträglicher Salze, insbesondere in Form ihrer physiologisch verträglichen sauren und basischen Salze bzw. Salze mit Kationen bzw. Basen oder mit Anionen bzw. Säuren, gegebenenfalls in Form der Enantiomere, Diastereomere, insbesondere Mischungen ihrer Enantiomere oder Diastereomere oder eines einzelnen Enantiomers oder Diastereomers;

10

Gruppe c) enthaltend:

1-Phenyl-3-dimethylamino-propanverbindungen gemäß allgemeiner Formel I

15



, worin

X ausgewählt ist aus OH, F, Cl, H oder OC(O)R⁷ mit R⁷ ausgewählt aus C₁₋₃-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert,

5

R¹ ausgewählt ist aus C₁₋₄-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert,

10

R² und R³ jeweils unabhängig voneinander ausgewählt sind aus H oder C₁₋₄-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert,

oder

15

R² und R³ zusammen einen gesättigten C₄₋₇-Cycloalkylrest bilden, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert,

20

R⁹ bis R¹³ jeweils unabhängig voneinander ausgewählt sind aus H, F, Cl, Br, I, CH₂F, CHF₂, CF₃, OH, SH, OR¹⁴, OCF₃, SR¹⁴, NR¹⁷R¹⁸, SOCH₃, SOCF₃; SO₂CH₃, SO₂CF₃, CN, COOR¹⁴, NO₂, CONR¹⁷R¹⁸; C₁₋₆-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert; Phenyl, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert;

25

mit R¹⁴ ausgewählt aus C₁₋₆-Alkyl; Pyridyl, Thienyl, Thiazolyl, Phenyl, Benzyl oder Phenethyl, jeweils unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert;

PO(O-C₁₋₄-Alkyl)₂, CO(OC₁₋₅-Alkyl),
CONH-C₆H₄-(C₁₋₃-Alkyl), CO(C₁₋₅-Alkyl), CO-CHR¹⁷-
NHR¹⁸, CO-C₆H₄-R¹⁵, mit R¹⁵ ortho-OCOC₁₋₃-Alkyl oder
meta- oder para-CH₂N(R¹⁶)₂ mit R¹⁶ C₁₋₄-Alkyl oder
4-Morpholino, wobei in den Resten R¹⁴, R¹⁵ und R¹⁶ die
5 Alkylgruppen verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder
ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach
substituiert sein können;

10 mit R¹⁷ und R¹⁸ jeweils unabhängig voneinander
ausgewählt aus H; C₁₋₆-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt,
gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder
mehrfach substituiert; Phenyl, Benzyl oder Phenethyl,
jeweils unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert,

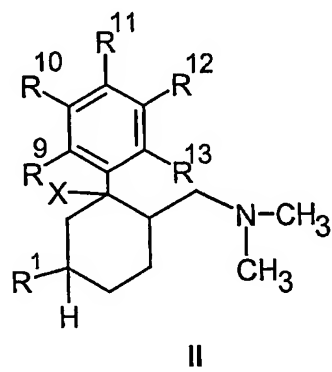
15 oder

20 R⁹ und R¹⁰ oder R¹⁰ und R¹¹ zusammen einen OCH₂O-,
OCH₂CH₂O-, OCH=CH-, CH=CHO-, CH=C(CH₃)O-,
OC(CH₃)=CH-, (CH₂)₄- oder OCH=CHO-Ring bilden,

25 als freie Base oder Säure und/oder in Form physiologisch
verträglicher Salze, insbesondere in Form ihrer physiologisch
verträglichen sauren und basischen Salze bzw. Salze mit
Kationen bzw. Basen oder mit Anionen bzw. Säuren; in Form
der Enantiomere, Diastereomere, insbesondere Mischungen
ihrer Enantiomere oder Diastereomere oder eines einzelnen
Enantiomers oder Diastereomers;

Gruppe d) enthaltend:

5 substituierte 6-Dimethylaminomethyl-1-phenyl-cyclohexanverbindungen gemäß **allgemeiner Formel II**



10 , worin

X ausgewählt ist aus OH, F, Cl, H oder OC(O)R⁷ mit R⁷ ausgewählt aus C₁₋₃-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert,

15

R¹ ausgewählt ist aus C₁₋₄-Alkyl, Benzyl, CF₃, OH, OCH₂-C₆H₅, O-C₁₋₄-Alkyl, Cl oder F und

20 R⁹ bis R¹³ jeweils unabhängig voneinander ausgewählt sind aus H, F, Cl, Br, I, CH₂F, CHF₂, CF₃, OH, SH, OR¹⁴, OCF₃, SR¹⁴, NR¹⁷R¹⁸, SOCH₃, SOCF₃; SO₂CH₃, SO₂CF₃, CN, COOR¹⁴, NO₂, CONR¹⁷R¹⁸; C₁₋₆-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder

ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert;
Phenyl, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert;

mit R¹⁴ ausgewählt aus C₁₋₆-Alkyl; Pyridyl, Thienyl,
5 Thiazolyl, Phenyl, Benzyl oder Phenethyl, jeweils
unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert;
PO(O-C₁₋₄-Alkyl)₂, CO(OC₁₋₅-Alkyl),
CONH-C₆H₄-(C₁₋₃-Alkyl), CO(C₁₋₅-Alkyl), CO-CHR¹⁷-
NHR¹⁸, CO-C₆H₄-R¹⁵, mit R¹⁵ ortho-OCOC₁₋₃-Alkyl oder
10 meta- oder para-CH₂N(R¹⁶)₂ mit R¹⁶ C₁₋₄-Alkyl oder
4-Morpholino, wobei in den Resten R¹⁴, R¹⁵ und R¹⁶ die
Alkylgruppen verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder
ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach
substituiert sein können;

15 mit R¹⁷ und R¹⁸ jeweils unabhängig voneinander
ausgewählt aus H; C₁₋₆-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt,
gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder
mehrfach substituiert; Phenyl, Benzyl oder Phenethyl,
20 jeweils unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert,

oder

25 R⁹ und R¹⁰ oder R¹⁰ und R¹¹ zusammen einen OCH₂O-,
OCH₂CH₂O-, OCH=CH-, CH=CHO-, CH=C(CH₃)O-,
OC(CH₃)=CH-, (CH₂)₄- oder OCH=CHO-Ring bilden,
als freie Base oder Säure und/oder in Form physiologisch
verträglicher Salze, insbesondere in Form ihrer physiologisch
verträglichen sauren und basischen Salze bzw. Salze mit
30 Kationen bzw. Basen oder mit Anionen bzw. Säuren; in Form

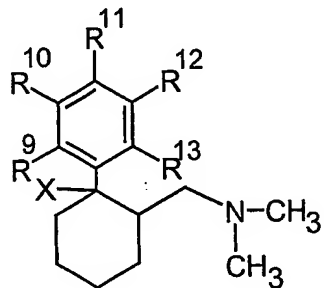
der Enantiomere, Diastereomere, insbesondere Mischungen ihrer Enantiomere oder Diastereomere oder eines einzelnen Enantiomers oder Diastereomers;

5 **und/oder**

Gruppe e) enthaltend:

10 6-Dimethylaminomethyl-1-phenyl-cyclohexanverbindungen gemäß allgemeiner **Formel III**

15



III

20

, worin

X ausgewählt ist aus OH, F, Cl, H oder OC(O)R⁷ mit R⁷ ausgewählt aus C₁₋₃-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt, gesättigt

oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert, und

5 R⁹ bis R¹³ jeweils unabhängig voneinander ausgewählt sind aus H, F, Cl, Br, I, CH₂F, CHF₂, CF₃, OH, SH, OR¹⁴, OCF₃, SR¹⁴, NR¹⁷R¹⁸, SOCH₃, SOCF₃; SO₂CH₃, SO₂CF₃, CN, COOR¹⁴, NO₂, CONR¹⁷R¹⁸; C₁₋₆-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert; Phenyl, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert;

10 mit R¹⁴ ausgewählt aus C₁₋₆-Alkyl; Pyridyl, Thienyl, Thiazolyl, Phenyl, Benzyl oder Phenethyl, jeweils unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert; PO(O-C₁₋₄-Alkyl)₂, CO(OC₁₋₅-Alkyl), CONH-C₆H₄-(C₁₋₃-Alkyl), CO(C₁₋₅-Alkyl), CO-CHR¹⁷-NHR¹⁸, CO-C₆H₄-R¹⁵, mit R¹⁵ ortho-OCOC₁₋₃-Alkyl oder meta- oder para-CH₂N(R¹⁶)₂ mit R¹⁶ C₁₋₄-Alkyl oder 4-Morpholino, wobei in den Resten R¹⁴, R¹⁵ und R¹⁶ die Alkylgruppen verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert sein können;

15 mit R¹⁷ und R¹⁸ jeweils unabhängig voneinander ausgewählt aus H; C₁₋₆-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert; Phenyl, Benzyl oder Phenethyl, jeweils unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert,

oder

R⁹ und R¹⁰ oder R¹⁰ und R¹¹ zusammen einen OCH₂O-,
OCH₂CH₂O-, OCH=CH-, CH=CHO-, CH=C(CH₃)O-,
OC(CH₃)=CH-, (CH₂)₄- oder OCH=CHO-Ring bilden,

5

mit der Maßgabe, daß, wenn R⁹, R¹¹ und R¹³ H entsprechen,
und einer von R¹⁰ oder R¹² H und der andere OCH₃ entspricht, X
nicht OH sein darf,

10

15

als freie Base oder Säure und/oder in Form physiologisch
verträglicher Salze, insbesondere in Form ihrer physiologisch
verträglichen sauren und basischen Salze bzw. Salze mit
Kationen bzw. Basen oder mit Anionen bzw. Säuren; in Form
der Enantiomere, Diastereomere, insbesondere Mischungen
ihrer Enantiomere oder Diastereomere oder eines einzelnen
Enantiomers oder Diastereomers;

und mit wenigstens einer der **Verbindungen B**, ausgewählt aus:

20

25

den Antimuskarinika: Atropin, Oxybutinin, Propiverin,
Propanthelin, Emepronium, Trospium, Tolterodin,
Darifenacin und α,α -Diphenylessigsäure-4-(N-methyl-
piperidyl)-ester, sowie Duloxetin, Imipramin und
Desmopressin,

sowie

30

Venlafaxin, Fesoterodin, Solifenacin (YM905),
Resiniferatoxin, Cizolirtine, Nitro-Flurbiprofen, HCT1026,

Talnetant, TAK-637, SL 251039, R 450, Rec 15/3079, (-)-DDMS, NS-8 und/oder DRP-001

als freie Base oder Säure und/oder in Form physiologisch
5 verträglicher Salze, insbesondere in Form ihrer
physiologisch verträglichen sauren und basischen Salze
bzw. Salze mit Kationen bzw. Basen oder mit Anionen bzw.
Säuren, gegebenenfalls in Form der Enantiomere,
Diastereomere, insbesondere Mischungen ihrer
10 Enantiomere oder Diastereomere oder eines einzelnen
Enantiomers oder Diastereomers;

zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von vermehrtem
Harndrang bzw. Harninkontinenz.

15 Überraschenderweise hatte sich herausgestellt, daß die Kombination der
genannten Substanzen bestimmte physiologische Parameter, die bei ver-
mehrtem Harndrang bzw. Harninkontinenz von Bedeutung sind, deutlich
positiv beeinflußen. Jede einzelne dieser Veränderungen kann eine
20 deutliche Erleichterung im symptomatischen Bild von betroffener Patienten
bedeuten.

Die Verbindungen der Gruppe B wirken überwiegend peripher in der
Harninkontinenz. Dabei ist Venlafaxin ein selektiver Noradrenalin Reuptake
25 Inhibitor mit Wirksamkeit in der Stressinkontinenz (Bae J.H. et al., BJU
International 2001, 88, 771, 775). Fesoterodin ist ein von Schwarz Pharma
entwickelter mACh Antagonist. Solifenacin (YM905) ist ein von
Yamanouchi entwickelter mACh Antagonist. Resiniferatoxin ist ein von
Afferon, Mundipharma und ICOS entwickelter VR1-Agonist (allerdings
30 insbesondere zur lokalen Anwendung). Cizolirtine ist eine im Europäischen
Patent EP 289 380 B1 beschriebene Verbindung (2-[phenyl(1-methyl-1H-
pyrazole-5-yl)methoxy]-N,N-dimethylethanamine, die auch als 5-[alpha -(2-

dimethylaminoethoxy)benzyl]-1-methyl-1H-pyrazole oder 5-[[N,N-dimethylaminoethoxy)phenyl]methyl]-1-methyl-1H-pyrazole) bezeichnet werden kann) mit bisher unbekanntem Wirkmechanismus, die von der Firma Esteve (ES) klinisch in der Harninkontinenz untersucht wird. Nitro-
5 Flurbiprofen und HCT-1026 sind zwei von NicOx entwickelte auf NO + COX wirkende Stoffe. Talnetant ist ein von Glaxo Smith Kline entwickelter NK Antagonist. TAK-637 ist ein von Takeda entwickelter NK Antagonist. SL 251039 ist ein von Sanofi entwickelter α_1 AR Agonist. R 450 ist ein von Roche entwickelter α_1 AR Agonist. Rec 15/3079 ist ein von Recordati 10 entwickelter 5HT_{1A}-Antagonist. (-)-DDMS ist eine von Sepracor entwickelte Substanz, die auf NA + D wirkt. NS-8 ist eine von Nippon Shinyaku entwickelte Substanz, die auf PCA wirkt. DRP-001 ist eine von Sosei für die Dranginkontinenz entwickelte Substanz mit unbekanntem Wirkmechanismus.

15 Im Sinne dieser Erfindung versteht man unter Alkyl- bzw. Cykloalkyl-Resten gesättigte und ungesättigte (aber nicht aromatische), verzweigte, unverzweigte und cyclische Kohlenwasserstoffe, die unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert sein können. Dabei steht C₁₋₂-Alkyl für C1- oder C2-Alkyl, C₁₋₃-Alkyl für C1-, C2- oder C3-Alkyl, C₁₋₄-Alkyl für C1-, C2-, C3- oder C4-Alkyl, C₁₋₅-Alkyl für C1-, C2-, C3-, C4- oder C5-Alkyl, C₁₋₆-Alkyl 20 für C1-, C2-, C3-, C4-, C5- oder C6-Alkyl, C₁₋₇-Alkyl für C1-, C2-, C3-, C4-, C5-, C6- oder C7-Alkyl, C₁₋₈-Alkyl für C1-, C2-, C3-, C4-, C5-, C6-, C7- oder C8-Alkyl, C₁₋₁₀-Alkyl für C1-, C2-, C3-, C4-, C5-, C6-, C7-, C8-, C9- oder 25 C10-Alkyl und C₁₋₁₈-Alkyl für C1-, C2-, C3-, C4-, C5-, C6-, C7-, C8-, C9-, C10-, C11-, C12-, C13-, C14-, C15-, C16-, C17- oder C18-Alkyl. Weiter steht C₃₋₄-Cycloalkyl für C3- oder C4-Cycloalkyl, C₃₋₅-Cycloalkyl für C3-, C4- oder C5-Cycloalkyl, C₃₋₆-Cycloalkyl für C3-, C4-, C5- oder C6-Cycloalkyl, C₃₋₇-Cycloalkyl für C3-, C4-, C5-, C6- oder C7-Cycloalkyl, C₃₋₈-Cycloalkyl für 30 C3-, C4-, C5-, C6-, C7- oder C8-Cycloalkyl, C₄₋₅-Cycloalkyl für C4- oder C5-Cycloalkyl, C₄₋₆-Cycloalkyl für C4-, C5- oder C6-Cycloalkyl, C₄₋₇-Cycloalkyl für C4-, C5-, C6- oder C7-Cycloalkyl, C₅₋₆-Cycloalkyl für C5- oder C6-

Cycloalkyl und C₅₋₇-Cycloalkyl für C5-, C6- oder C7-Cycloalkyl. In Bezug auf Cycloalkyl umfaßt der Begriff auch gesättigte Cycloalkyle, in denen ein oder 2 Kohlenstoffatome durch ein Heteroatom, S, N oder O ersetzt sind. Unter den Begriff Cycloalkyl fallen aber insbesondere auch ein- oder mehrfach, vorzugsweise einfach, ungesättigte Cycloalkyle ohne Heteroatom im Ring, solange das Cycloalkyl kein aromatisches System darstellt: Vorzugsweise sind die Alkyl- bzw. Cykloalkyl-Reste Methyl, Ethyl, Vinyl (Ethenyl), Propyl, Allyl (2-Propenyl), 1-Propinyl, Methylethyl, Butyl, 1-Methylpropyl, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, Pentyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 2,2-Dimethylpropyl, Hexyl, 1-Methylpentyl, Cyclopropyl, 2-Methylcyclopropyl, Cyclopropylmethyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclopentylmethyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, Cyclooctyl, aber auch Adamantyl, CHF₂, CF₃ oder CH₂OH sowie Pyrazolinon, Oxopyrazolinon, [1,4]Dioxan oder Dioxolan.

15 Dabei versteht man im Zusammenhang mit Alkyl und Cycloalkyl – solange dies nicht ausdrücklich anders definiert ist – unter dem Begriff substituiert im Sinne dieser Erfindung die Substitution mindestens eines (gegebenenfalls auch mehrerer) Wasserstoffreste(s) durch F, Cl, Br, I, NH₂, SH oder OH, wobei unter „mehrfach substituiert“ bzw. „substituiert“ bei mehrfacher Substitution zu verstehen ist, daß die Substitution sowohl an verschiedenen als auch an gleichen Atomen mehrfach mit den gleichen oder verschiedenen Substituenten erfolgt, beispielsweise dreifach am gleichen C-Atom wie im Falle von CF₃ oder an verschiedenen Stellen wie im Falle von -CH(OH)-CH=CH-CHCl₂. Besonders bevorzugte Substituenten sind hier F, Cl und OH. In Bezug auf Cycloalkyl kann der Wasserstoffrest auch durch OC₁₋₃-Alkyl oder C₁₋₃-Alkyl (jeweils ein- oder mehrfach substituiert oder unsubstituiert), insbesondere Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl, CF₃, Methoxy oder Ethoxy, ersetzt sein.

20 25 30 Unter dem Begriff (CH₂)₃₋₆ ist -CH₂-CH₂-CH₂-, -CH₂-CH₂-CH₂-CH₂-, -CH₂-CH₂-CH₂-CH₂- und CH₂-CH₂-CH₂-CH₂-CH₂- zu verstehen, unter

$(CH_2)_{1-4}$ ist $-CH_2-$, $-CH_2-CH_2-$, $-CH_2-CH_2-CH_2-$ und $-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$ zu verstehen, unter $(CH_2)_{4-5}$ ist $-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$ und $-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$ zu verstehen, etc.

5 Unter einem Aryl-Rest werden Ringsysteme mit mindestens einem
armomatischen Ring aber ohne Heteroatome in auch nur einem der Ringe
verstanden. Beispiele sind Phenyl-, Naphthyl-, Fluoranthenyl-, Fluorenyl-,
Tetralinyl- oder Indanyl, insbesondere 9H-Fluorenyl- oder Anthracenyl-
Reste, die unsubstituiert oder einfach oder mehrfach substituiert sein
10 können.

Unter einem Heteroaryl-Rest werden heterocyclische Ringsysteme mit
mindestens einem ungesättigten Ring verstanden, die ein oder mehrere
Heteroatome aus der Gruppe Stickstoff, Sauerstoff und/oder Schwefel
15 enthalten und auch einfach oder mehrfach substituiert sein können.
Beispielhaft seien aus der Gruppe der Heteroaryle Furan, Benzofuran,
Thiophen, Benzothiophen, Pyrrol, Pyridin, Pyrimidin, Pyrazin, Chinolin,
Isochinolin, Phthalazin, Benzo-1,2,5 thiadiazol, Benzothiazol, Indol,
Benzotriazol, Benzodioxolan, Benzodioxan, Carbazol, Indol und Chinazolin
20 aufgeführt.

Dabei versteht man im Zusammenhang mit Aryl und Heteroaryl unter
substituiert die Substitution des Aryls oder Heteroaryls mit R^{23} , OR^{23} einem
Halogen, vorzugsweise F und/oder Cl, einem CF_3 , einem CN, einem NO_2 ,
25 einem $NR^{24}R^{25}$, einem C_{1-6} -Alkyl (gesättigt), einem C_{1-6} -Alkoxy, einem
 C_{3-8} -Cycloalkoxy, einem C_{3-8} -Cycloalkyl oder einem C_{2-6} -Alkylen.

Dabei steht der Rest R^{23} für H, einen C_{1-10} -Alkyl-, vorzugsweise einen
 C_{1-6} -Alkyl-, einen Aryl- oder Heteroaryl- oder für einen über eine C_{1-3} -
30 Alkylen-Gruppe gebundenen Aryl- oder Heteroaryl-Rest, wobei diese Aryl

und Heteroarylreste nicht selbst mit Aryl- oder Heteroaryl-Resten substituiert sein dürfen,

die Reste R²⁴ und R²⁵, gleich oder verschieden, für H, einen C₁₋₁₀-Alkyl-, 5 vorzugsweise einen C₁₋₆-Alkyl-, einen Aryl-, einen Heteroaryl- oder einen über eine C₁₋₃-Alkylen-Gruppe gebundenen Aryl- oder Heteroaryl-Rest bedeuten, wobei diese Aryl und Heteroarylreste nicht selbst mit Aryl- oder Heteroaryl-Resten substituiert sein dürfen,

10 oder die Reste R²⁴ und R²⁵ bedeuten zusammen CH₂CH₂OCH₂CH₂,
CH₂CH₂NR²⁶CH₂CH₂ oder (CH₂)₃₋₆, und

15 der Rest R²⁶ für H, einen C₁₋₁₀-Alkyl-, vorzugsweise einen C₁₋₆-Alkyl-, einen Aryl-, oder Heteroaryl- Rest oder für einen über eine C₁₋₃-Alkylen- Gruppe gebundenen Aryl- oder Heteroaryl-Rest, wobei diese Aryl und Heteroarylreste nicht selbst mit Aryl- oder Heteroaryl-Resten substituiert sein dürfen.

Unter dem Begriff Salz ist jegliche Form des erfindungsgemäßen 20 Wirkstoffes zu verstehen, in dem dieser eine ionische Form annimmt bzw. geladen ist und mit einem Gegenion (einem Kation oder Anion) gekoppelt ist bzw. sich in Lösung befindet. Darunter sind auch Komplexe des Wirkstoffes mit anderen Molekülen und Ionen zu verstehen, insbesondere Komplexe, die über ionische Wechselwirkungen komplexiert sind.

25 Unter dem Begriff des physiologisch verträglichen Salzes mit Kationen oder Basen versteht man im Sinne dieser Erfindung Salze mindestens einer der erfindungsgemäßen Verbindungen - meist einer (deprotonierten) Säure - als Anion mit mindestens einem, vorzugsweise anorganischen, Kation, die physiologisch – insbesondere bei Anwendung im Menschen und/oder 30

Säugetier – verträglich sind. Besonders bevorzugt sind die Salze der Alkali- und Erdalkalimetalle aber auch mit NH_4^+ , insbesondere aber (Mono-) oder (Di-) Natrium-, (Mono-) oder (Di-) Kalium-, Magnesium- oder Calcium-Salze.

5

Unter dem Begriff des physiologisch verträglichen Salzes mit Anionen oder Säuren versteht man im Sinne dieser Erfindung Salze mindestens einer der erfindungsgemäßen Verbindungen – meist, beispielsweise am Stickstoff, protoniert – als Kation mit mindestens einem Anion, die physiologisch – insbesondere bei Anwendung im Menschen und/oder Säugetier – verträglich sind. Insbesondere versteht man darunter im Sinne dieser Erfindung das mit einer physiologisch verträglichen Säure gebildete Salz, nämlich Salze des jeweiligen Wirkstoffes mit anorganischen bzw. organischen Säuren, die physiologisch – insbesondere bei Anwendung im Menschen und/oder Säugetier – verträglich sind. Beispiele für physiologisch verträgliche Salze bestimmter Säuren sind Salze der: Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Methansulfonsäure, Ameisensäure, Essigsäure, Oxalsäure, Bernsteinsäure, Apfelsäure, Weinsäure, Mandelsäure, Fumarsäure, Milchsäure, Zitronensäure, Glutaminsäure, 1,1-Dioxo-1,2-dihydro-1b6-benzo[d]isothiazol-3-on (Saccharinsäure), Monomethylsebacinsäure, 5-Oxo-prolin, Hexan-1-sulfonsäure, Nicotinsäure, 2-, 3- oder 4-Aminobenzoësäure, 2,4,6-Trimethylbenzoësäure, α -Liponsäure, Acetylglycin, Acetylsalicylsäure, Hippursäure und/oder Asparaginsäure. Besonders bevorzugt ist das Hydrochlorid-Salz.

10

15

20

25

30

Geeignete Salze im Sinne dieser Erfindung und in jeder beschriebenen Verwendung und jedem der beschriebenen Arzneimittel sind Salze des jeweiligen Wirkstoffes mit anorganischen bzw. organischen Säuren und/oder einem Zuckeraustauschstoff wie Saccharin, Cyclamat oder Acesulfam. Besonders bevorzugt ist jedoch das Hydrochlorid.

Verbindungen der **Gruppe c)** und deren Herstellung sind aus der DE 44 26 245 A1 bzw. der US 6,248,737 bekannt. Verbindungen der **Gruppe d)** und **e)** und deren Herstellung sind aus der DE 195 25 137 A1 bzw. US 5,733,936 bzw. US RE37355E bekannt.

5

In einer bevorzugten Ausführungsform gilt für die erfindungsgemäße Verwendung, daß die **Verbindung A in Gruppe a)** ausgewählt ist aus:

10 Tramadol, (+)-Tramadol, (+)-O-Demethyltramadol oder (+)-O-desmethyl-N-mono-desmethyl-tramadol,
vorzugsweise Tramadol oder (+)-Tramadol,
insbesondere (+)-Tramadol.

15 In einer bevorzugten Ausführungsform gilt für die erfindungsgemäße Verwendung, daß die **Verbindung A in Gruppe b)** ausgewählt ist aus:

- Codein
- Dextropropoxyphen
- Dihydrocodein
- Diphenoxylat
- Ethylmorphin
- Meptazinol
- Nalbuphin
- Pethidin (Meperidine)
- Tilidin
- Viminol
- Butorphanol
- Dezocin
- Nalorphin
- Pentazocin
- Buprenorphin

, vorzugsweise

- Codein
- Dextropropoxyphen
- Dihydrocodein
- Meptazinol
- Nalbuphin
- Tilidin
- Buprenorphin

5

In einer bevorzugten Ausführungsform gilt für die erfindungsgemäße Verwendung, daß die **Verbindung A in Gruppe c)** ausgewählt ist aus Verbindungen gemäß **Formel I** für die gilt:

10 X ausgewählt ist aus

OH, F, Cl, OC(O)CH₃ oder H, vorzugsweise OH, F, OC(O)CH₃ oder H,

15 und/oder

R¹ ausgewählt ist aus

20 C₁₋₄-Alkyl, gesättigt und unsubstituiert, verzweigt oder unverzweigt; vorzugsweise CH₃, C₂H₅, C₄H₉ oder t-Butyl, insbesondere CH₃ oder C₂H₅,

und/oder

R^2 und R^3 unabhängig voneinander ausgewählt sind aus

5 H, C₁₋₄-Alkyl, gesättigt und unsubstituiert, verzweigt oder
unverzweigt; vorzugsweise H, CH₃, C₂H₅, i-Propyl oder t-Butyl,
insbesondere H oder CH₃, vorzugsweise R³ = H,

oder

10 R² und R³ zusammen einen C₅₋₆-Cycloalkylrest bilden, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert, vorzugsweise gesättigt und unsubstituiert, insbesondere Cyclohexyl.

und/oder

15 R^9 bis R^{13} , wobei 3 oder 4 der Reste R^9 bis R^{13} H entsprechen müssen, unabhängig voneinander ausgewählt sind aus

20 H, Cl, F, OH, CF_2H , CF_3 oder $\text{C}_{1-4}\text{-Alkyl}$, gesättigt und unsubstituiert, verzweigt oder unverzweigt; OR^{14} oder SR^{14} , mit R^{14} ausgewählt aus $\text{C}_{1-3}\text{-Alkyl}$, gesättigt und unsubstituiert, verzweigt oder unverzweigt;

vorzugsweise H, Cl, F, OH, CF₂H, CF₃, OCH₃ oder SCH₃

25 oder R^{12} und R^{11} einen 3,4-OCH=CH-Ring bilden

insbesondere

30 wenn R^9 , R^{11} und R^{13} H entsprechen, einer von R^{10} oder R^{12}
auch H entspricht, während der andere ausgewählt ist aus:

Cl, F, OH, CF_2H , CF_3 , OR^{14} oder SR^{14} , vorzugsweise OH,
 CF_2H , OCH_3 oder SCH_3

5 oder,

wenn R^9 und R^{13} H entsprechen und R^{11} OH, OCH_3 , Cl oder F, vorzugsweise Cl, entspricht, einer von R^{10} oder R^{12} auch H entspricht, während der andere OH, OCH_3 , Cl oder F,

10 vorzugsweise Cl, entspricht,

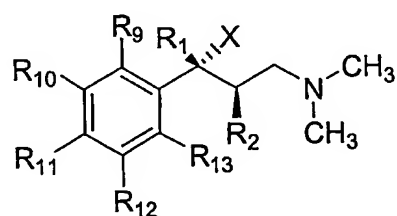
oder,

wenn R^9 , R^{10} , R^{12} und R^{13} H entsprechen, R^{11} ausgewählt ist aus CF_3 , CF_2H , Cl oder F, vorzugsweise F,

oder,

20 wenn R^{10} , R^{11} und R^{12} H entsprechen, einer von R^9 oder R^{13} auch H entspricht, während der andere ausgewählt ist aus OH, OC_2H_5 oder OC_3H_7 .

Dabei ist es für Verbindungen der **Gruppe c)** besonders bevorzugt, wenn gilt, daß Verbindungen der **Formel I** mit $R^3 = H$ in Form der Diastereomeren mit der relativen Konfiguration la



la

vorliegen, insbesondere in Mischungen mit höherem Anteil dieses Diastereomeren im Vergleich zum anderen Diastereomeren oder als reines Diastereomer verwendet werden

5

und/oder

daß die Verbindungen der **Formel I** in Form des (+)-Enantiomeren, insbesondere in Mischungen mit höherem Anteil des (+)-Enantiomeren im Vergleich zum (-)-Enantiomeren einer racemischen Verbindung oder als reines (+)-Enantiomer verwendet werden.

10 Dabei ist es besonders bevorzugt, wenn **Verbindung A** ausgewählt aus folgender Gruppe verwendet wird:

15

- (2RS,3RS)-1-Dimethylamino-3-(3-methoxy-phenyl)-2-methyl-pentan-3-ol,
- (+)-(2R,3R)-1-Dimethylamino-3-(3-methoxy-phenyl)-2-methyl-pentan-3-ol,
- (2RS,3RS)-3-(3,4-Dichlorophenyl)-1-dimethylamino-2-methyl-pentan-3-ol,
- (2RS,3RS)-3-(3-Difluoromethyl-phenyl)-1-dimethylamino-2-methyl-pentan-3-ol,
- (2RS,3RS)-1-Dimethylamino-2-methyl-3-(3-methylsulfonyl-phenyl)-pentan-3-ol,
- (3RS)-1-Dimethylamino-3-(3-methoxy-phenyl)-4,4-dimethyl-pentan-3-ol,
- (2RS,3RS)-3-(3-Dimethylamino-1-ethyl-1-hydroxy-2-methyl-propyl)-phenol,
- (1RS,2RS)-3-(3-Dimethylamino-1-hydroxy-1,2-dimethyl-propyl)-phenol,
- (+)-(1R,2R)-3-(3-Dimethylamino-1-hydroxy-1,2-dimethyl-propyl)-phenol,
- (+)-(1R,2R)-3-(3-Dimethylamino-1-hydroxy-1,2-dimethyl-propyl)-phenol,
- (-)-(1R,2R)-3-(3-Dimethylamino-1-ethyl-2-methyl-propyl)-phenol,
- (+)-(1R,2R)-Essigsäure-3-dimethylamino-1-ethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-2-methyl-propylester,
- (1RS)-1-(1-Dimethylaminomethyl-cyclohexyl)-1-(3-methoxy-

- phenyl)-propan-1-ol,
- (2RS, 3RS)-3-(4-Chlorophenyl)-1-dimethylamino-2-methyl-pentan-3-ol,
- (+)-(2R,3R)-3-(3-Dimethylamino-1-ethyl-1-hydroxy-2-methyl-propyl)-phenol,
- (2RS,3RS)-4-Dimethylamino-2-(3-methoxy-phenyl)-3-methyl-butan-2-ol und
- (+)-(2R,3R)-4-Dimethylamino-2-(3-methoxy-phenyl)-3-methyl-butan-2-ol,

vorzugsweise als Hydrochlorid.

5 In einer bevorzugten Ausführungsform gilt für die erfindungsgemäße Verwendung, daß die **Verbindung A in Gruppe d)** ausgewählt ist aus Verbindungen gemäß **Formel II** für die gilt, daß:

X ausgewählt ist aus

10 OH, F, Cl, OC(O)CH₃ oder H, vorzugsweise OH, F oder H, insbesondere OH,

und/oder

15 R¹ ausgewählt ist aus

C₁₋₄-Alkyl, CF₃, OH, O-C₁₋₄-Alkyl, Cl oder F, vorzugsweise OH, CF₃ oder CH₃,

20 und/oder

R⁹ bis R¹³, wobei 3 oder 4 der Reste R⁹ bis R¹³ H entsprechen müssen, unabhängig voneinander ausgewählt sind aus

H, Cl, F, OH, CF₂H, CF₃ oder C₁₋₄-Alkyl, gesättigt und unsubstituiert, verzweigt oder unverzweigt; OR¹⁴ oder SR¹⁴, mit R¹⁴ ausgewählt aus C₁₋₃-Alkyl, gesättigt und unsubstituiert, verzweigt oder unverzweigt;

5

vorzugsweise H, Cl, F, OH, CF₂H, CF₃, OCH₃ oder SCH₃

oder R¹² und R¹¹ einen 3,4-OCH=CH-Ring bilden,

10

insbesondere

wenn R⁹, R¹¹ und R¹³ H entsprechen, einer von R¹⁰ oder R¹² auch H entspricht, während der andere ausgewählt ist aus:

15

Cl, F, OH, CF₂H, CF₃, OR¹⁴ oder SR¹⁴, vorzugsweise OH, CF₂H, OR¹⁴ oder SCH₃, insbesondere OH oder OC₁₋₃-Alkyl, vorzugsweise OH oder OCH₃,

20

oder,

wenn R⁹ und R¹³ H entsprechen und R¹¹ OH, OCH₃, Cl oder F, vorzugsweise Cl, entspricht, einer von R¹⁰ oder R¹² auch H entspricht, während der andere OH, OCH₃, Cl oder F, vorzugsweise Cl, entspricht,

25

oder,

wenn R⁹, R¹⁰, R¹² und R¹³ H entsprechen, R¹¹ ausgewählt ist aus CF₃, CF₂H, Cl oder F, vorzugsweise F,

30

oder,

wenn R^{10} , R^{11} und R^{12} H entsprechen, einer von R^9 oder R^{13} auch H entspricht, während der andere ausgewählt ist aus OH, OC_2H_5 oder OC_3H_7 ,

5

ganz insbesondere bevorzugt,

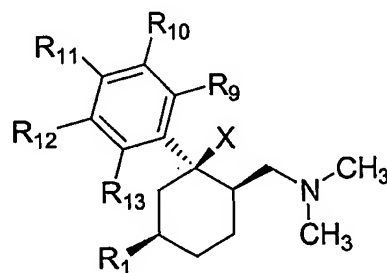
wenn R^9 , R^{11} und R^{13} H entsprechen, einer von R^{10} oder R^{12} auch H entspricht, während der andere ausgewählt ist aus:

10

Cl, F, OH, SH, CF_2H , CF_3 , OR^{14} oder SR^{14} , vorzugsweise OH oder OR^{14} , insbesondere OH oder OC_{1-3} -Alkyl, vorzugsweise OH oder OCH_3 .

15

Dabei ist es für Verbindungen der **Gruppe d)** besonders bevorzugt, wenn gilt, daß Verbindungen der **Formel II** in Form der Diastereomeren mit der relativen Konfiguration **IIa**

**IIa**

20

vorliegen, insbesondere in Mischungen mit höherem Anteil dieses Diastereomeren im Vergleich zum anderen Diastereomeren oder als reines Diastereomer verwendet werden,

25

und/oder

daß die Verbindungen der **Formel II** in Form des (+)-Enantiomeren, insbesondere in Mischungen mit höherem Anteil des (+)-Enantiomeren im Vergleich zum (-)-Enantiomeren einer racemischen Verbindung oder als reines (+)-Enantiomer verwendet werden.

5

Dabei ist es besonders bevorzugt, wenn **Verbindung A** ausgewählt aus folgender Gruppe verwendet wird:

- (1RS,3RS,6RS)-6-Dimethylaminomethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-cyclohexan-1,3-diol,
- (+)-(1R,3R,6R)-6-Dimethylaminomethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-cyclohexan-1,3-diol,
- (1RS,3RS,6RS)-6-Dimethylaminomethyl-1-(3-hydroxy-phenyl)-cyclohexan-1,3-diol,
- (1RS,3SR,6RS)-6-Dimethylaminomethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-cyclohexan-1,3-diol,
- (+)-(1R,2R,5S)-3-(2-Dimethylaminomethyl-1-hydroxy-5-methyl-cyclohexyl)-phenol oder
- (1RS,2RS,5RS)-3-(2-Dimethylaminomethyl-1-hydroxy-5-trifluoromethyl-cyclohexyl)-phenol,

10

vorzugsweise als Hydrochlorid.

15

In einer bevorzugten Ausführungsform gilt für die erfindungsgemäße Verwendung, daß die **Verbindung A** in **Gruppe e)** ausgewählt ist aus Verbindungen gemäß **Formel III** für die gilt, daß:

X ausgewählt ist aus

20

OH, F, Cl, OC(O)CH₃ oder H, vorzugsweise OH, F oder H, insbesondere F oder H.

und/oder

R^9 bis R^{13} , wobei 3 oder 4 der Reste R^9 bis R^{13} H entsprechen müssen, unabhängig voneinander ausgewählt sind aus

5 H, Cl, F, OH, CF_2H , CF_3 oder $\text{C}_{1-4}\text{-Alkyl}$, gesättigt und unsubstituiert, verzweigt oder unverzweigt; OR^{14} oder SR^{14} , mit R^{14} ausgewählt aus $\text{C}_{1-3}\text{-Alkyl}$, gesättigt und unsubstituiert, verzweigt oder unverzweigt;

vorzugsweise H, Cl, F, OH, CF₂H, CF₃, OCH₃ oder SCH₃

insbesondere dadurch gekennzeichnet, daß

15 wenn R^9 , R^{11} und R^{13} H entsprechen, einer von R^{10} oder R^{12}
auch H entspricht, während der andere ausgewählt ist aus:

Cl, F, OH, CF₂H, CF₃, OR¹⁴ oder SR¹⁴, vorzugsweise OH, CF₂H, OR¹⁴ oder SCH₃, insbesondere OH oder OC₁₋₃-Alkyl, vorzugsweise OH oder OCH₃,

oder.

25 wenn R^9 und R^{13} H entsprechen und R^{11} OH, OCH_3 , Cl oder F, vorzugsweise Cl, entspricht, einer von R^{10} oder R^{12} auch H entspricht, während der andere OH, OCH_3 , Cl oder F, vorzugsweise Cl, entspricht,

oder.

30

wenn R^9 , R^{10} , R^{12} und R^{13} H entsprechen, R^{11} ausgewählt ist aus CF_3 , CF_2H , Cl oder F, vorzugsweise F,

oder,

5

wenn R^{10} , R^{11} und R^{12} H entsprechen, einer von R^9 oder R^{13} auch H entspricht, während der andere ausgewählt ist aus OH, OC_2H_5 oder OC_3H_7 ,

10

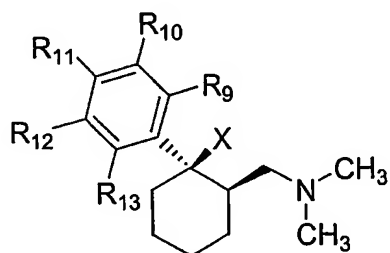
ganz insbesondere bevorzugt,

wenn R^9 , R^{11} und R^{13} H entsprechen, einer von R^{10} oder R^{12} auch H entspricht, während der andere ausgewählt ist aus:

15

Cl, F, OH, SH, CF_2H , CF_3 , OR^{14} oder SR^{14} , vorzugsweise OH oder OR^{14} , insbesondere OH oder OC_{1-3} -Alkyl, vorzugsweise OH oder OCH_3 .

20 Dabei ist es für Verbindungen der **Gruppe e)** besonders bevorzugt, wenn gilt, daß Verbindungen der **Formel III** in Form ihrer Diastereomeren mit der relativen Konfiguration IIIa



IIIa

25

vorliegen, insbesondere in Mischungen mit höherem Anteil dieses Diastereomeren im Vergleich zum anderen Diastereomeren oder als reines Diastereomer verwendet werden

5 und/oder

, daß die Verbindungen der **Formel III** in Form des (+)-Enantiomeren, insbesondere in Mischungen mit höherem Anteil des (+)-Enantiomeren im Vergleich zum (-)-Enantiomeren einer racemischen 10 Verbindung oder als reines (+)-Enantiomer verwendet werden.

Dabei ist es besonders bevorzugt, wenn **Verbindung A** ausgewählt aus folgender Gruppe verwendet wird:

- (+)-(1R,2R)-3-(2-Dimethylaminomethyl-1-fluoro-cyclohexyl)-phenol,
- (+)-(1S,2S)-3-(2-Dimethylaminomethyl-cyclohexyl)-phenol oder
- (-)-(1R,2R)-3-(2-Dimethylaminomethyl-cyclohexyl)-phenol,

15 vorzugsweise als Hydrochlorid.

Für eine besonders bevorzugte Verwendung gilt, daß die **Verbindung B** ausgewählt ist aus:

20 Darifenacin, Duloxetin, Oxybutinin oder Tolterodin,

vorzugsweise ausgewählt ist aus

25 Duloxetin, Oxybutinin oder Tolterodin,

vorzugsweise ausgewählt ist aus

Oxybutinin oder Tolterodin.

Für eine andere besonders bevorzugte Verwendung gilt, daß die **Verbindung B** ausgewählt ist aus:

5 Venlafaxin, Fesoterodin, Solifenacin (YM905), Cizolirtine, oder
 Resiniferatoxin.

Auch wenn die erfindungsgemäßen Verwendungen lediglich geringe Nebenwirkungen zeigen, kann es beispielsweise zur Vermeidung von bestimmten Formen der Abhängigkeit auch von Vorteil sein, neben der 10 Kombination der **Verbindungen A** und **B** auch Morphinantagonisten, insbesondere Naloxon, Naltrexon und/oder Levallorphan, zu verwenden.

15 Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist eine Wirkstoffkombination aus wenigstens einer der **Verbindungen A** und wenigstens einer der **Verbindungen B**, mit **Verbindung A** ausgewählt aus:

Gruppe a) enthaltend:
20 Tramadol, O-Demethyltramadol oder O-desmethyl-N-mono-desmethyl-tramadol als freie Base oder Säure und/oder in Form physiologisch verträglicher Salze, insbesondere in Form ihrer physiologisch verträglichen sauren und basischen Salze bzw. Salze mit Kationen bzw. Basen oder mit Anionen bzw. Säuren; in Form der Enantiomere, Diastereomere, 25 insbesondere Mischungen ihrer Enantiomere oder Diastereomere oder eines einzelnen Enantiomers oder Diastereomers;

Gruppe b) enthaltend:

- Codein
- Dextropropoxyphen

- Dihydrocodein
- Diphenoxylat
- Ethylmorphin
- Meptazinol
- Nalbuphin
- Pethidin (Meperidine)
- Tilidin
- Tramadol
- Viminol
- Butorphanol
- Dextromoramid
- Dezocin
- Diacetylmorphin (Heroin)
- Hydrocodon
- Hydromorphon
- Ketobemidon
- Levomethadon
- Levomethadyl-Acetate (l- α -Acetylmethadol (LAAM))
- Levorphanol
- Morphin
- Nalorphin
- Oxycodon
- Pentazocin
- Piritramide
- Alfentanil
- Buprenorphin
- Etorphin
- Fentanyl
- Remifentanil
- Sufentanil

5

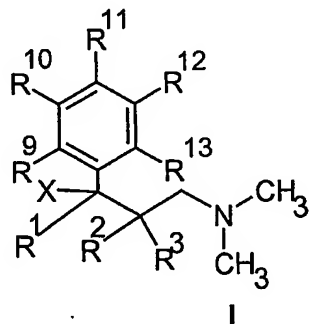
als freie Base oder Säure und/oder in Form physiologisch verträglicher Salze, insbesondere in Form ihrer physiologisch verträglichen sauren und basischen Salze bzw. Salze mit Kationen bzw. Basen oder mit Anionen bzw. Säuren, gegebenenfalls in Form der Enantiomere, Diastereomere, insbesondere Mischungen ihrer Enantiomere oder Diastereomere oder eines einzelnen Enantiomers oder Diastereomers;

10

Gruppe c) enthaltend:

1-Phenyl-3-dimethylamino-propanverbindungen gemäß allgemeiner Formel I

15



, worin

20

X ausgewählt ist aus OH, F, Cl, H oder OC(O)R⁷ mit R⁷ ausgewählt aus C₁₋₃-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert,

R^1 ausgewählt ist aus C₁₋₄-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert,

5 R^2 und R^3 jeweils unabhängig voneinander ausgewählt sind aus H oder C₁₋₄-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert,

oder

10 R^2 und R^3 zusammen einen gesättigten C₄₋₇-Cycloalkylrest bilden, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert,

15 R^9 bis R^{13} jeweils unabhängig voneinander ausgewählt sind aus H, F, Cl, Br, I, CH₂F, CHF₂, CF₃, OH, SH, OR¹⁴, OCF₃, SR¹⁴, NR¹⁷R¹⁸, SOCH₃, SOCF₃; SO₂CH₃, SO₂CF₃, CN, COOR¹⁴, NO₂, CONR¹⁷R¹⁸; C₁₋₆-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert; Phenyl, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert;

20 mit R^{14} ausgewählt aus C₁₋₆-Alkyl; Pyridyl, Thienyl, Thiazolyl, Phenyl, Benzyl oder Phenethyl, jeweils unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert; PO(O-C₁₋₄-Alkyl)₂, CO(OC₁₋₅-Alkyl), CONH-C₆H₄-(C₁₋₃-Alkyl), CO(C₁₋₅-Alkyl), CO-CHR¹⁷-NHR¹⁸, CO-C₆H₄-R¹⁵, mit R¹⁵ ortho-OCOC₁₋₃-Alkyl oder meta- oder para-CH₂N(R¹⁶)₂ mit R¹⁶ C₁₋₄-Alkyl oder 4-Morpholino, wobei in den Resten R¹⁴, R¹⁵ und R¹⁶ die

Alkylgruppen verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert sein können;

5 mit R¹⁷ und R¹⁸ jeweils unabhängig voneinander ausgewählt aus H; C₁₋₆-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert; Phenyl, Benzyl oder Phenethyl, jeweils unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert,

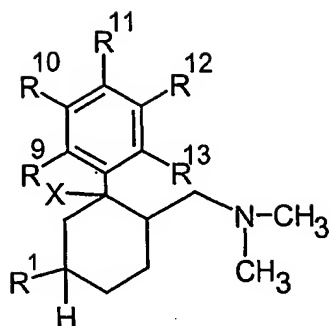
10 oder

15 R⁹ und R¹⁰ oder R¹⁰ und R¹¹ zusammen einen OCH₂O-, OCH₂CH₂O-, OCH=CH-, CH=CHO-, CH=C(CH₃)O-, OC(CH₃)=CH-, (CH₂)₄- oder OCH=CHO-Ring bilden,

20 als freie Base oder Säure und/oder in Form physiologisch verträglicher Salze, insbesondere in Form ihrer physiologisch verträglichen sauren und basischen Salze bzw. Salze mit Kationen bzw. Basen oder mit Anionen bzw. Säuren; in Form der Enantiomere, Diastereomere, insbesondere Mischungen ihrer Enantiomere oder Diastereomere oder eines einzelnen Enantiomers oder Diastereomers;

25 **Gruppe d)** enthaltend:

substituierte 6-Dimethylaminomethyl-1-phenyl-cyclohexanverbindungen gemäß allgemeiner **Formel II**



II

, worin

5

X ausgewählt ist aus OH, F, Cl, H oder OC(O)R⁷ mit R⁷ ausgewählt aus C₁₋₃-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert,

10

R¹ ausgewählt ist aus C₁₋₄-Alkyl, Benzyl, CF₃, OH, OCH₂-C₆H₅, O-C₁₋₄-Alkyl, Cl oder F und

15

R⁹ bis R¹³ jeweils unabhängig voneinander ausgewählt sind aus H, F, Cl, Br, I, CH₂F, CHF₂, CF₃, OH, SH, OR¹⁴, OCF₃, SR¹⁴, NR¹⁷R¹⁸, SOCH₃, SOCF₃; SO₂CH₃, SO₂CF₃, CN, COOR¹⁴, NO₂, CONR¹⁷R¹⁸; C₁₋₆-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert; Phenyl, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert;

20

mit R¹⁴ ausgewählt aus C₁₋₆-Alkyl; Pyridyl, Thienyl, Thiazolyl, Phenyl, Benzyl oder Phenethyl, jeweils unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert;

PO(O-C₁₋₄-Alkyl)₂, CO(OC₁₋₅-Alkyl),
CONH-C₆H₄-(C₁₋₃-Alkyl), CO(C₁₋₅-Alkyl), CO-CHR¹⁷-
NHR¹⁸, CO-C₆H₄-R¹⁵, mit R¹⁵ ortho-OCOC₁₋₃-Alkyl oder
meta- oder para-CH₂N(R¹⁶)₂ mit R¹⁶ C₁₋₄-Alkyl oder
5 4-Morpholino, wobei in den Resten R¹⁴, R¹⁵ und R¹⁶ die
Alkylgruppen verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder
ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach
substituiert sein können;

10 mit R¹⁷ und R¹⁸ jeweils unabhängig voneinander
ausgewählt aus H; C₁₋₆-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt,
gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder
mehrfach substituiert; Phenyl, Benzyl oder Phenethyl,
jeweils unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert,

15 oder

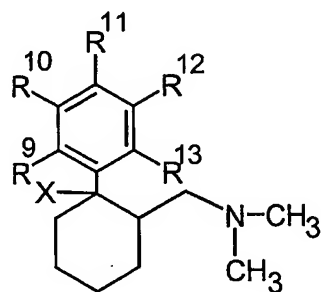
20 R⁹ und R¹⁰ oder R¹⁰ und R¹¹ zusammen einen OCH₂O-,
OCH₂CH₂O-, OCH=CH-, CH=CHO-, CH=C(CH₃)O-,
OC(CH₃)=CH-, (CH₂)₄- oder OCH=CHO-Ring bilden,
als freie Base oder Säure und/oder in Form physiologisch
verträglicher Salze, insbesondere in Form ihrer physiologisch
verträglichen sauren und basischen Salze bzw. Salze mit
Kationen bzw. Basen oder mit Anionen bzw. Säuren; in Form
25 der Enantiomere, Diastereomere, insbesondere Mischungen
ihrer Enantiomere oder Diastereomere oder eines einzelnen
Enantiomers oder Diastereomers;

und/oder

Gruppe e) enthaltend:

6-Dimethylaminomethyl-1-phenyl-cyclohexanverbindungen gemäß allgemeiner Formel III

5



III

, worin

10

X ausgewählt ist aus OH, F, Cl, H oder OC(O)R⁷ mit R⁷ ausgewählt aus C₁₋₃-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert, und

15

R⁹ bis R¹³ jeweils unabhängig voneinander ausgewählt sind aus H, F, Cl, Br, I, CH₂F, CHF₂, CF₃, OH, SH, OR¹⁴, OCF₃, SR¹⁴, NR¹⁷R¹⁸, SOCH₃, SOCF₃, SO₂CH₃, SO₂CF₃, CN, COOR¹⁴, NO₂, CONR¹⁷R¹⁸; C₁₋₆-Alkyl, verzweigt oder

20

unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert; Phenyl, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert;

mit R¹⁴ ausgewählt aus C₁₋₆-Alkyl; Pyridyl, Thienyl,
Thiazolyl, Phenyl, Benzyl oder Phenethyl, jeweils
unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert;
PO(O-C₁₋₄-Alkyl)₂, CO(OC₁₋₅-Alkyl),
CONH-C₆H₄-(C₁₋₃-Alkyl), CO(C₁₋₅-Alkyl), CO-CHR¹⁷-
NHR¹⁸, CO-C₆H₄-R¹⁵, mit R¹⁵ ortho-OCOC₁₋₃-Alkyl oder
meta- oder para-CH₂N(R¹⁶)₂ mit R¹⁶ C₁₋₄-Alkyl oder
4-Morpholino, wobei in den Resten R¹⁴, R¹⁵ und R¹⁶ die
Alkylgruppen verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder
ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach
substituiert sein können;

mit R¹⁷ und R¹⁸ jeweils unabhängig voneinander
ausgewählt aus H; C₁₋₆-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt,
gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder
mehrfach substituiert; Phenyl, Benzyl oder Phenethyl,
jeweils unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert,

oder

R⁹ und R¹⁰ oder R¹⁰ und R¹¹ zusammen einen OCH₂O-,
OCH₂CH₂O-, OCH=CH-, CH=CHO-, CH=C(CH₃)O-,
OC(CH₃)=CH-, (CH₂)₄- oder OCH=CHO-Ring bilden,

mit der Maßgabe, daß, wenn R⁹, R¹¹ und R¹³ H entsprechen,
und einer von R¹⁰ oder R¹² H und der andere OCH₃ entspricht, X
nicht OH sein darf,

als freie Base oder Säure und/oder in Form physiologisch
verträglicher Salze, insbesondere in Form ihrer physiologisch

verträglichen sauren und basischen Salze bzw. Salze mit
Kationen bzw. Basen oder mit Anionen bzw. Säuren; in Form
der Enantiomere, Diastereomere, insbesondere Mischungen
ihrer Enantiomere oder Diastereomere oder eines einzelnen
5 Enantiomers oder Diastereomers;

und mit wenigstens einer der Verbindungen B, ausgewählt aus:

10 den Antimuskarinika: Atropin, Oxybutinin, Propiverin,
Propanthelin, Emepronium, Trospium, Tolterodin,
Darifenacin und α,α -Diphenylessigsäure-4-(N-methyl-
piperidyl)-ester, sowie Duloxetin, Imipramin und
Desmopressin,

15 sowie

20 Venlafaxin, Fesoterodin, Solifenacin (YM905), Cizolirtine,
Resiniferatoxin, Nitro-Flurbiprofen, HCT1026, Talnetant,
TAK-637, SL 251039, R 450, Rec 15/3079, (-)-DDMS, NS-
8 und/oder DRP-001,

25 als freie Base oder Säure und/oder in Form physiologisch
verträglicher Salze, insbesondere in Form ihrer
physiologisch verträglichen sauren und basischen Salze
bzw. Salze mit Kationen bzw. Basen oder mit Anionen bzw.
Säuren, gegebenenfalls in Form der Enantiomere,
Diastereomere, insbesondere Mischungen ihrer
Enantiomere oder Diastereomere oder eines einzelnen
Enantiomers oder Diastereomers.

Geeignete Salze im Sinne dieser Erfindung und in jedem der beschriebenen Arzneimittel sind Salze des jeweiligen Wirkstoffes mit anorganischen bzw. organischen Säuren und/oder einem Zuckeraustauschstoff wie Saccharin, Cyclamat oder Acesulfam. Besonders 5 bevorzugt ist jedoch das Hydrochlorid.

Für die Wirkstoffkombination ist es besonders bevorzugt, wenn gilt, daß die **Verbindung A in Gruppe a)** ausgewählt ist aus:

10 Tramadol, (+)-Tramadol, (+)-O-Demethyltramadol oder (+)-O-desmethyl-N-mono-desmethyl-tramadol, vorzugsweise Tramadol oder (+)-Tramadol, insbesondere (+)-Tramadol.

15 Für die Wirkstoffkombination ist es besonders bevorzugt, wenn gilt, daß die **Verbindung A in Gruppe b)** ausgewählt ist aus:

- Codein
- Dextropropoxyphen
- Dihydrocodein
- Diphenoxylat
- Ethylmorphin
- Meptazinol
- Nalbuphin
- Pethidin (Meperidine)
- Tilidin
- Viminol
- Butorphanol
- Dezocin
- Nalorphin
- Pentazocin

- Buprenorphin

, vorzugsweise

- Codein
- Dextropropoxyphen
- Dihydrocodein
- Meptazinol
- Nalbuphin
- Tilidin
- Buprenorphin

5 Für die Wirkstoffkombination ist es besonders bevorzugt, wenn gilt, daß die **Verbindung A in Gruppe c)** ausgewählt ist aus Verbindungen gemäß **Formel I** für die gilt, daß:

X ausgewählt ist aus

10

OH, F, Cl, OC(O)CH₃ oder H, vorzugsweise OH, F, OC(O)CH₃ oder H,

und/oder

15

R¹ ausgewählt ist aus

20

C₁₋₄-Alkyl, gesättigt und unsubstituiert, verzweigt oder unverzweigt; vorzugsweise CH₃, C₂H₅, C₄H₉ oder t-Butyl, insbesondere CH₃ oder C₂H₅,

und/oder

R^2 und R^3 unabhängig voneinander ausgewählt sind aus

5 H, C₁₋₄-Alkyl, gesättigt und unsubstituiert, verzweigt oder unverzweigt; vorzugsweise H, CH₃, C₂H₅, i-Propyl oder t-Butyl, insbesondere H oder CH₃, vorzugsweise $R^3 = H$,

oder

10 R^2 und R^3 zusammen einen C₅₋₆-Cycloalkylrest bilden, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert, vorzugsweise gesättigt und unsubstituiert, insbesondere Cyclohexyl.

und/oder

15 20 R^9 bis R^{13} , wobei 3 oder 4 der Reste R^9 bis R^{13} H entsprechen müssen, unabhängig voneinander ausgewählt sind aus

H, Cl, F, OH, CF₂H, CF₃ oder C₁₋₄-Alkyl, gesättigt und unsubstituiert, verzweigt oder unverzweigt; OR¹⁴ oder SR¹⁴, mit R¹⁴ ausgewählt aus C₁₋₃-Alkyl, gesättigt und unsubstituiert, verzweigt oder unverzweigt;

vorzugsweise H, Cl, F, OH, CF₂H, CF₃, OCH₃ oder SCH₃

25 oder R^{12} und R^{11} einen 3,4-OCH=CH-Ring bilden

insbesondere

30 wenn R^9 , R^{11} und R^{13} H entsprechen, einer von R^{10} oder R^{12} auch H entspricht, während der andere ausgewählt ist aus:

Cl, F, OH, CF₂H, CF₃, OR¹⁴ oder SR¹⁴, vorzugsweise OH, CF₂H, OCH₃ oder SCH₃

5 oder,

wenn R^9 und R^{13} H entsprechen und R^{11} OH, OCH_3 , Cl oder F, vorzugsweise Cl, entspricht, einer von R^{10} oder R^{12} auch H entspricht, während der andere OH, OCH_3 , Cl oder F, vorzugsweise Cl, entspricht,

10 vorzugsweise Cl, entspricht,

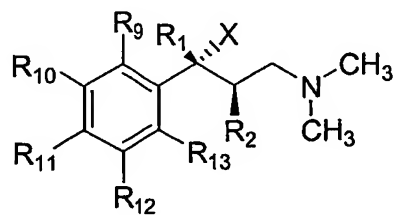
oder,

15 wenn R^9, R^{10}, R^{12} und R^{13} H entsprechen, R^{11} ausgewählt ist aus CF_3, CF_2H, Cl oder F, vorzugsweise F,

oder,

20 wenn R^{10} , R^{11} und R^{12} H entsprechen, einer von R^9 oder R^{13} auch H entspricht, während der andere ausgewählt ist aus OH, OC_2H_5 oder OC_3H_7 .

Dabei ist es für Verbindungen der **Gruppe c)** besonders bevorzugt, wenn gilt, daß die Verbindungen der **Formel I** mit $R^3 = H$ in Form der 25 Diastereomeren mit der relativen Konfiguration Ia



Ia

vorliegen, insbesondere in Mischungen mit höherem Anteil dieses
5 Diastereomeren im Vergleich zum anderen Diastereomeren oder als
reines Diastereomer

und/oder
10 daß die Verbindungen der **Formel I** in Form des (+)-Enantiomeren,
insbesondere in Mischungen mit höherem Anteil des (+)-
Enantiomeren im Vergleich zum (-)-Enantiomeren einer racemischen
Verbindung oder als reines (+)-Enantiomer vorliegen.

15 Dabei ist es besonders bevorzugt, wenn **Verbindung A** ausgewählt ist aus
folgender Gruppe:

- (2RS,3RS)-1-Dimethylamino-3-(3-methoxy-phenyl)-2-methyl-pantan-3-ol,
- (+)-(2R,3R)-1-Dimethylamino-3-(3-methoxy-phenyl)-2-methyl-pantan-3-ol,
- (2RS,3RS)-3-(3,4-Dichlorophenyl)-1-dimethylamino-2-methyl-pantan-3-ol,
- (2RS,3RS)-3-(3-Difluoromethyl-phenyl)-1-dimethylamino-2-methyl-pantan-3-ol,
- (2RS,3RS)-1-Dimethylamino-2-methyl-3-(3-methylsulfanyl-phenyl)-panan-3-ol,
- (3RS)-1-Dimethylamino-3-(3-methoxy-phenyl)-4,4-dimethyl-pantan-3-ol,
- (2RS,3RS)-3-(3-Dimethylamino-1-ethyl-1-hydroxy-2-methyl-propyl)-phenol,
- (1RS,2RS)-3-(3-Dimethylamino-1-hydroxy-1,2-dimethyl-propyl)-phenol,
- (+)-(1R,2R)-3-(3-Dimethylamino-1-hydroxy-1,2-dimethyl-propyl)-phenol,
- (+)-(1R,2R)-3-(3-Dimethylamino-1-hydroxy-1,2-dimethyl-propyl)-phenol,
- (-)-(1R,2R)-3-(3-Dimethylamino-1-ethyl-2-methyl-propyl)-phenol,
- (+)-(1R,2R)-Essigsäure-3-dimethylamino-1-ethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-2-methyl-propylester,
- (1RS)-1-(1-Dimethylaminomethyl-cyclohexyl)-1-(3-methoxy-

- phenyl)-propan-1-ol,
- (2RS, 3RS)-3-(4-Chlorophenyl)-1-dimethylamino-2-methyl-pentan-3-ol,
- (+)-(2R,3R)-3-(3-Dimethylamino-1-ethyl-1-hydroxy-2-methyl-propyl)-phenol,
- (2RS,3RS)-4-Dimethylamino-2-(3-methoxy-phenyl)-3-methyl-butan-2-ol und
- (+)-(2R,3R)-4-Dimethylamino-2-(3-methoxy-phenyl)-3-methyl-butan-2-ol,

vorzugsweise als Hydrochlorid.

Für die Wirkstoffkombination ist es besonders bevorzugt, wenn gilt, daß die
5 **Verbindung A in Gruppe d)** ausgewählt ist aus Verbindungen gemäß
Formel II für die gilt, daß:

X ausgewählt ist aus

10 OH, F, Cl, OC(O)CH₃ oder H, vorzugsweise OH, F oder H,
insbesondere OH,

und/oder

15 R¹ ausgewählt ist aus

C₁₋₄-Alkyl, CF₃, OH, O-C₁₋₄-Alkyl, Cl oder F, vorzugsweise OH,
CF₃ oder CH₃,

20 **und/oder**

R⁹ bis R¹³, wobei 3 oder 4 der Reste R⁹ bis R¹³ H entsprechen
müssen, unabhängig voneinander ausgewählt sind aus

H, Cl, F, OH, CF₂H, CF₃ oder C₁₋₄-Alkyl, gesättigt und unsubstituiert, verzweigt oder unverzweigt; OR¹⁴ oder SR¹⁴, mit R¹⁴ ausgewählt aus C₁₋₃-Alkyl, gesättigt und unsubstituiert, verzweigt oder unverzweigt;

5

vorzugsweise H, Cl, F, OH, CF₂H, CF₃, OCH₃ oder SCH₃

oder R¹² und R¹¹ einen 3,4-OCH=CH-Ring bilden,

10

insbesondere

wenn R⁹, R¹¹ und R¹³ H entsprechen, einer von R¹⁰ oder R¹² auch H entspricht, während der andere ausgewählt ist aus:

15

Cl, F, OH, CF₂H, CF₃, OR¹⁴ oder SR¹⁴, vorzugsweise OH, CF₂H, OR¹⁴ oder SCH₃, insbesondere OH oder OC₁₋₃-Alkyl, vorzugsweise OH oder OCH₃,

oder,

20

wenn R⁹ und R¹³ H entsprechen und R¹¹ OH, OCH₃, Cl oder F, vorzugsweise Cl, entspricht, einer von R¹⁰ oder R¹² auch H entspricht, während der andere OH, OCH₃, Cl oder F, vorzugsweise Cl, entspricht,

25

oder,

wenn R⁹, R¹⁰, R¹² und R¹³ H entsprechen, R¹¹ ausgewählt ist aus CF₃, CF₂H, Cl oder F, vorzugsweise F,

30

oder,

wenn R¹⁰, R¹¹ und R¹² H entsprechen, einer von R⁹ oder R¹³ auch H entspricht, während der andere ausgewählt ist aus OH, OC₂H₅ oder OC₃H₇,

5

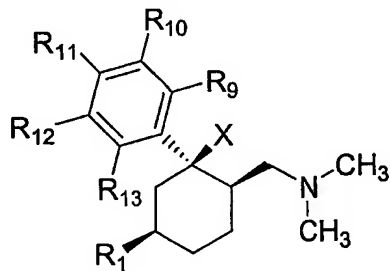
ganz insbesondere bevorzugt,

wenn R⁹, R¹¹ und R¹³ H entsprechen, einer von R¹⁰ oder R¹² auch H entspricht, während der andere ausgewählt ist aus:

10

Cl, F, OH, SH, CF₂H, CF₃, OR¹⁴ oder SR¹⁴, vorzugsweise OH oder OR¹⁴, insbesondere OH oder OC₁₋₃-Alkyl, vorzugsweise OH oder OCH₃.

15 Dabei ist es für Verbindungen der **Gruppe d)** besonders bevorzugt, wenn gilt, daß die Verbindungen der **Formel II** in Form der Diastereomeren mit der relativen Konfiguration IIa



IIa

20

vorliegen, insbesondere in Mischungen mit höherem Anteil dieses Diastereomeren im Vergleich zum anderen Diastereomeren oder als reines Diastereomer,

25

und/oder

daß die Verbindungen der **Formel I** in Form des (+)-Enantiomeren, insbesondere in Mischungen mit höherem Anteil des (+)-Enantiomeren im Vergleich zum (-)-Enantiomeren einer racemischen Verbindung oder als reines (+)-Enantiomer vorliegen.

5

Dabei ist es besonders bevorzugt, wenn **Verbindung A** ausgewählt ist aus folgender Gruppe:

- (1RS,3RS,6RS)-6-Dimethylaminomethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-cyclohexan-1,3-diol,
- (+)-(1R,3R,6R)-6-Dimethylaminomethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-cyclohexan-1,3-diol,
- (1RS,3RS,6RS)-6-Dimethylaminomethyl-1-(3-hydroxy-phenyl)-cyclohexan-1,3-diol,
- (1RS,3SR,6RS)-6-Dimethylaminomethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-cyclohexan-1,3-diol,
- (+)-(1R,2R,5S)-3-(2-Dimethylaminomethyl-1-hydroxy-5-methyl-cyclohexyl)-phenol oder
- (1RS,2RS,5RS)-3-(2-Dimethylaminomethyl-1-hydroxy-5-trifluoromethyl-cyclohexyl)-phenol,

10

vorzugsweise als Hydrochlorid.

Für die Wirkstoffkombination ist es besonders bevorzugt, wenn gilt, daß die **Verbindung A in Gruppe e)** ausgewählt ist aus Verbindungen gemäß **Formel III** für die gilt, daß:

15

X ausgewählt ist aus

20

OH, F, Cl, OC(O)CH₃ oder H, vorzugsweise OH, F oder H, insbesondere F oder H.

und/oder

R^9 bis R^{13} , wobei 3 oder 4 der Reste R^9 bis R^{13} H entsprechen müssen, unabhängig voneinander ausgewählt sind aus

5 H, Cl, F, OH, CF_2H , CF_3 oder C_{1-4} -Alkyl, gesättigt und unsubstituiert, verzweigt oder unverzweigt; OR^{14} oder SR^{14} , mit R^{14} ausgewählt aus C_{1-3} -Alkyl, gesättigt und unsubstituiert, verzweigt oder unverzweigt;

10 vorzugsweise H, Cl, F, OH, CF_2H , CF_3 , OCH_3 oder SCH_3 oder R^{12} und R^{11} einen 3,4-OCH=CH-Ring bilden

15 insbesondere dadurch gekennzeichnet, daß, wenn R^9 , R^{11} und R^{13} H entsprechen, einer von R^{10} oder R^{12} auch H entspricht, während der andere ausgewählt ist aus:

20 Cl , F, OH, CF_2H , CF_3 , OR^{14} oder SR^{14} , vorzugsweise OH, CF_2H , OR^{14} oder SCH_3 , insbesondere OH oder OC_{1-3} -Alkyl, vorzugsweise OH oder OCH_3 ,

oder, 25 wenn R^9 und R^{13} H entsprechen und R^{11} OH, OCH_3 , Cl oder F, vorzugsweise Cl, entspricht, einer von R^{10} oder R^{12} auch H entspricht, während der andere OH, OCH_3 , Cl oder F, vorzugsweise Cl, entspricht,

oder, 30

wenn R⁹, R¹⁰, R¹² und R¹³ H entsprechen, R¹¹ ausgewählt ist aus CF₃, CF₂H, Cl oder F, vorzugsweise F,

oder,

5

wenn R¹⁰, R¹¹ und R¹² H entsprechen, einer von R⁹ oder R¹³ auch H entspricht, während der andere ausgewählt ist aus OH, OC₂H₅ oder OC₃H₇,

10

ganz insbesondere bevorzugt,

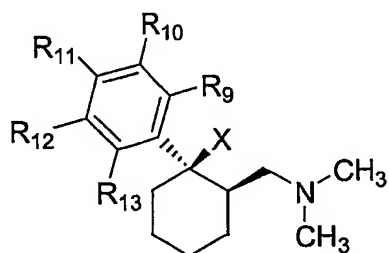
wenn R⁹, R¹¹ und R¹³ H entsprechen, einer von R¹⁰ oder R¹² auch H entspricht, während der andere ausgewählt ist aus:

15

Cl, F, OH, SH, CF₂H, CF₃, OR¹⁴ oder SR¹⁴, vorzugsweise OH oder OR¹⁴, insbesondere OH oder OC₁₋₃-Alky, vorzugsweise OH oder OCH₃.

20

Dabei ist es für Verbindungen der **Gruppe e)** besonders bevorzugt, wenn gilt, daß die Verbindungen der **Formel III** in Form ihrer Diastereomeren mit der relativen Konfiguration IIIa



IIIa

vorliegen, insbesondere in Mischungen mit höherem Anteil dieses Diastereomeren im Vergleich zum anderen Diastereomeren oder als reines Diastereomer

5 **und/oder**

, daß die Verbindungen der **Formel III** in Form des (+)-Enantiomeren, insbesondere in Mischungen mit höherem Anteil des (+)-Enantiomeren im Vergleich zum (-)-Enantiomeren einer racemischen 10 Verbindung oder als reines (+)-Enantiomer vorliegen.

Dabei ist es besonders bevorzugt, wenn **Verbindung A** ausgewählt ist aus folgender Gruppe:

15

- (+)-(1R,2R)-3-(2-Dimethylaminomethyl-1-fluoro-cyclohexyl)-phenol,
- (+)-(1S,2S)-3-(2-Dimethylaminomethyl-cyclohexyl)-phenol oder
- (-)-(1R,2R)-3-(2-Dimethylaminomethyl-cyclohexyl)-phenol,

vorzugsweise als Hydrochlorid.

In einer generell besonders bevorzugten Form der erfindungsgemäßen 20 Wirkstoffkombination ist die **Verbindung B** ausgewählt aus:

Darifenacin, Duloxetin, Oxybutinin oder Tolterodin,

vorzugsweise ausgewählt ist aus

25

Duloxetin, Oxybutinin oder Tolterodin,

vorzugsweise ausgewählt ist aus

Oxybutinin oder Tolterodin.

Für eine besonders bevorzugte Form der erfindungsgemäßen Wirkstoffkombination gilt, daß die **Verbindung B** ausgewählt ist aus:

5 Venlafaxin, Fesoterodin, Solifenacin (YM905), Cizolirtine oder Resiniferatoxin.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Arzneimittel, vorzugsweise zur Behandlung von vermehrtem Harndrang bzw. Harninkontinenz, 10 enthaltend eine erfindungsgemäße Wirkstoffkombination sowie gegebenenfalls geeignete Zusatz- und/oder Hilfsstoffe.

Geeignete Zusatz- und/oder Hilfsstoffe im Sinne dieser Erfindung sind alle dem Fachmann aus dem Stand der Technik bekannten Stoffe zur Erreichung galenischer Formulierungen. Die Auswahl dieser Hilfsstoffe sowie 15 die einzusetzenden Mengen derselben hängen davon ab, ob das Arzneimittel oral, intravenös, intraperitoneal, intradermal, intramuskulär, intranasal, buccal oder lokal appliziert werden soll. Für die orale Applikation eignen sich Zubereitungen in Form von Tabletten, Kautabletten, Dragees, 20 Kapseln, Granulaten, Tropfen, Säften oder Sirupen, für die parenterale, topische und inhalative Applikation Lösungen, Suspensionen, leicht rekonstituierbare Trocken Zubereitungen sowie Sprays. Eine weitere Möglichkeit sind Suppositorien für die Anwendung im Rektum. Die Anwendung in einem Depot in gelöster Form, einer Trägerfolie oder einem 25 Pflaster, gegebenenfalls unter Zusatz von die Hautpenetration fördernden Mitteln, sind Beispiele für geeignete percutane Applikationsformen. Beispiele für Hilfs- und Zusatzmitteln für die oralen Applikationsformen sind Sprengmittel, Gleitmittel, Binder, Füllmittel, Formtrennmittel, gegebenenfalls Lösungsmittel, Geschmacksstoffe, Zucker, insbesondere Trägermittel, 30 Verdünnungsmittel, Farbstoffe, Antioxidantien etc. Für Suppositorien können u.a. Wachse bzw. Fettsäureester und für parenterale Applikationsmittel Trägerstoffe, Konservierungsmittel, Suspensionshilfsmittel etc. verwendet

werden. Die an Patienten zu verabreichenden Wirkstoffmengen variieren in Abhängigkeit vom Gewicht des Patienten, von der Applikationsart und dem Schweregrad der Erkrankung. Aus oral, rektal oder perkutan anwendbaren Zubereitungsformen können die erfindungsgemäßen Verbindungen 5 verzögert freigesetzt werden. Bei der erfindungsgemäßen Indikation sind entsprechende Retard-Formulierungen, insbesondere in Form eines „Once-daily“-Präparats, das nur einmal am Tag eingenommen werden muß, besonders bevorzugt.

10 Weiter bevorzugt sind Arzneimittel, die wenigstens 0,05 bis 90,0 % des Wirkstoffes enthalten, insbesondere niedrige wirksame Dosierungen, um Neben- oder analgetische Wirkungen zu vermeiden. Üblicherweise werden 0,1 bis 5000 mg/kg, insbesondere 1 bis 500 mg/kg, vorzugsweise 2 bis 250 mg/kg Körpergewicht wenigstens einer Verbindung der Formel I appliziert.

15 Ebenso bevorzugt und üblich ist aber auch die Applikation von 0,01 – 5 mg/kg, vorzugsweise 0,03 bis 2 mg/kg, insbesondere 0,05 bis 1 mg/kg Körpergewicht.

20 Hilfsstoffe können beispielsweise sein: Wasser, Ethanol, 2-Propanol, Glycerin, Ethylenglycol, Propylenglycol, Polyethylenglycol, Polypropylenglycol, Glucose, Fructose, Lactose, Saccharose, Dextrose, Melasse, Stärke, modifizierte Stärke, Gelatine, Sorbitol, Inositol, Mannitol, mikrokristalline Cellulose, Methylcellulose, Carboxymethylcellulose, Celluloseacetat, Schellack, Cetylalkohol, Polyvinylpyrrolidon, Paraffine, 25 Wachse, natürliche und synthetische Gummis, Akaziengummi, Alginat, Dextran, gesättigte und ungesättigte Fettsäuren, Stearinsäure, Magnesiumstearat, Zinkstearat, Glycerylstearat, Natriumlaurylsulfat, genießbare Öle, Sesamöl, Kokusnußöl, Erdnußöl, Sojabohnenöl, Lecithin, Natriumlactat, Polyoxyethylen- und -propylen-fettsäureester, 30 Sorbitanfettsäureester, Sorbinsäure, Benzoësäure, Citronensäure, Ascorbinsäure, Tanninsäure, Natriumchlorid, Kaliumchlorid, Magnesiumchlorid, Calciumchlorid, Magnesiumoxid, Zinkoxid,

Siliciumdioxid, Titanoxid, Titandioxid, Magnesiumsulfat, Zinksulfat, Calciumsulfat, Pottasche, Calciumphosphat, Dicalciumphosphat, Kaliumbromid, Kaliumiodid, Talkum, Kaolin, Pectin, Crospovidon, Agar und Bentonit.

5

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Arzneimittel und pharmazeutischen Zusammensetzungen erfolgt mit Hilfe von im Stand der Technik der pharmazeutischen Formulierung wohlbekannten Mitteln, Vorrichtungen, Methoden und Verfahren, wie sie beispielsweise in "Remington's Pharmaceutical Sciences", Hrsg. A.R. Gennaro, 17. Ed., Mack Publishing Company, Easton, Pa. (1985), insbesondere in Teil 8, Kapitel 76 bis 93, beschrieben sind.

So kann z.B. für eine feste Formulierung, wie eine Tablette, der Wirkstoff des Arzneimittels mit einem pharmazeutischen Träger, z.B. herkömmlichen Tabletteninhaltsstoffen, wie Maisstärke, Lactose, Saccharose, Sorbitol, Talkum, Magnesiumstearat, Dicalciumphosphat oder pharmazeutisch akzeptable Gummis, und pharmazeutischen Verdünnungsmitteln, wie z.B. Wasser, granuliert werden, um eine feste Zusammensetzung zu bilden, die Wirkstoff in homogener Verteilung enthält. Unter einer homogenen Verteilung wird hier verstanden, daß der Wirkstoff gleichmäßig über die gesamte Zusammensetzung verteilt ist, so daß diese ohne weiteres in gleich wirksame Einheitsdosis-Formen, wie Tabletten, Pillen oder Kapseln, unterteilt werden kann. Die feste Zusammensetzung wird anschließend in Einheitsdosis-Formen unterteilt. Die Tabletten oder Pillen des erfindungsgemäßen Arzneimittels bzw. der erfindungsgemäßen Zusammensetzungen können auch überzogen oder auf andere Weise kompoundiert werden, um eine Dosisform mit verzögerter Freisetzung bereitzustellen. Geeignete Beschichtungsmittel sind u.a. polymere Säuren und Mischungen von polymeren Säuren mit Materialien wie z.B. Schellack, Cetylalkohol und/oder Celluloseacetat.

Auch wenn die erfindungsgemässen Arzneimittel lediglich geringe Nebenwirkungen zeigen, kann es beispielsweise zur Vermeidung von bestimmten Formen der Abhängigkeit von Vorteil sein, neben der Kombination der **Verbindungen A und B** auch Morphinantagonisten, insbesondere

5 Naloxon, Naltrexon und/oder Levallorphan, zu verwenden.

Weiter betrifft die Erfindung auch ein Verfahren zur Behandlung von vermehrtem Harndrang bzw. Harninkontinenz, bei dem die Wirkstoffkombination aus **Verbindung A** und **Verbindung B** verwendet

10 wird.

Die folgenden Beispiele sollen die Erfindung erläutern, ohne daß der Gegenstand der Erfindung darauf beschränkt wäre.

15 **Beispiele**

Beispiel 1: Liste der getesteten Substanzen:

20 Es folgt eine Liste der auf ihre Wirksamkeit getesteten Verbindungen:

Name	Verbdg. Nr.
(2RS,3RS)-1-Dimethylamino-3-(3-methoxy-phenyl)-2-methyl-pentan-3-ol, Hydrochlorid	1
(+)-(2R,3R)-1-Dimethylamino-3-(3-methoxy-phenyl)-2-methyl-pentan-3-ol, Hydrochlorid	2
(2RS,3RS)-3-(3,4-Dichlorophenyl)-1-dimethylamino-2-methyl-pentan-3-ol, Hydrochlorid	3
(2RS,3RS)-3-(3-Difluoromethyl-phenyl)-1-dimethylamino-2-methyl-pentan-3-ol, Hydrochlorid	4
(2RS,3RS)-1-Dimethylamino-2-methyl-3-(3-methylsulfanyl-phenyl)-pentan-3-ol, Hydrochlorid	5
(3RS)-1-Dimethylamino-3-(3-methoxy-phenyl)-4,4-dimethyl-pentan-3-ol, Hydrochlorid	6
(2RS,3RS)-3-(3-Dimethylamino-1-ethyl-1-hydroxy-2-methyl-propyl)-phenol, Hydrochlorid	7

(1RS,2RS)-3-(3-Dimethylamino-1-hydroxy-1,2-dimethyl-propyl)-phenol, Hydrochlorid	8
(+)-(1R,2R)-3-(3-Dimethylamino-1-hydroxy-1,2-dimethyl-propyl)-phenol, Hydrochlorid	9
(+)-(1R,2R)-3-(3-Dimethylamino-1-hydroxy-1,2-dimethyl-propyl)-phenol, Hydrochlorid	10
(-)-(1R,2R)-3-(3-Dimethylamino-1-ethyl-2-methyl-propyl)-phenol, Hydrochlorid	11
(+)-(1R,2R)-Essigsäure-3-dimethylamino-1-ethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-2-methyl-propylester, Hydrochlorid	12
(1RS)-1-(1-Dimethylaminomethyl-cyclohexyl)-1-(3-methoxy-phenyl)-propan-1-ol, Hydrochlorid	13
(2RS, 3RS)-3-(4-Chlorophenyl)-1-dimethylamino-2-methyl-pentan-3-ol, Hydrochlorid	14
(+)-(1R,2R)-3-(2-Dimethylaminomethyl-1-fluoro-cyclohexyl)-phenol, Hydrochlorid	18
(+)-(1S,2S)-3-(2-Dimethylaminomethyl-cyclohexyl)-phenol, Hydrochlorid	19
(-)-(1R,2R)-3-(2-Dimethylaminomethyl-cyclohexyl)-phenol, Hydrochlorid	20
<i>rac</i> -Tramadol	23
(-)-(2S,3S)-1-Dimethylamino-3-(3-methoxy-phenyl)-2-methyl-pentan-3-ol, Hydrochlorid	21
(1RS,3RS,6RS)-6-Dimethylaminomethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-cyclohexan-1,3-diol, Hydrochlorid,	24
(+)-(1R,3R,6R)-6-Dimethylaminomethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-cyclohexan-1,3-diol, Hydrochlorid,	25
(1RS,3RS,6RS)-6-Dimethylaminomethyl-1-(3-hydroxy-phenyl)-cyclohexan-1,3-diol, Hydrochlorid,	26
(1RS,3SR,6RS)-6-Dimethylaminomethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-cyclohexan-1,3-diol, Hydrochlorid,	27
(+)-(1R,2R,5S)-3-(2-Dimethylaminomethyl-1-hydroxy-5-methyl-cyclohexyl)-phenol, Hydrochlorid,	28
(1RS,2RS,5RS)-3-(2-Dimethylaminomethyl-1-hydroxy-5-trifluoromethyl-cyclohexyl)-phenol, Hydrochlorid.	29

Beispiel 2: Testsystem Cystometrie an der wachen naiven Ratte

5 Es wurden cystometrische Untersuchungen an naiven, weiblichen Sprague-Dawley-Ratten nach der Methode von Ishizuka et. al. ((1997), Naunyn-Schmiedeberg's Arch. Pharmacol. 355: 787 – 793) durchgeführt. Drei Tage nach Implantation von Blasen- und venösen Kathetern wurden die Tiere im wachen Zustand, frei beweglich untersucht. Der Blasenkatheter wurde an einem Druckaufnehmer und eine Injektionspumpe ange-

10

schlossen. Die Tiere wurden in Stoffwechselkäfige gesetzt, die die Messung des Harnvolumens ermöglichen. Physiologische Kochsalzlösung wurde in die entleerte Blase infundiert (10 ml/Std.) und Blasendruck und Miktionsvolumen kontinuierlich aufgezeichnet. Nach einer Stabilisierungsphase wurde eine 20minütige Phase aufgezeichnet, die durch normale, reproduzierbare Miktionsszyklen gekennzeichnet war. Es wurden unter anderem die folgenden Parameter bestimmt:

- 5 ▪ Schwellendruck (threshold pressure TP, Blasendruck unmittelbar vor Miktion),
- 10 ▪ Blasenkapazität (bladder capacity BC, Restvolumen nach vorhergehender Miktion plus Volumen der infundierten Lösung während der Füllungsphase),
- 15 ▪ Interkontraktionsintervall (inter-contraction interval (ICI), das Zeitintervall zwischen den Miktionen).

20 Eine Erhöhung des Schwellendrucks (TP) zeigt eine wichtige therapeutische Wirkung bei einer der erfindungsgemäßen Indikationen an. Auch das Interkontraktionsintervall (ICI) ist ein wichtiger Parameter zur Messung der physiologischen Wirksamkeit eines Stoffes in der Behandlung der Harninkontinenz, ebenso wie die Blasenkapazität (BC). Dabei ist es für 25 eine Wirksamkeit aufgrund der sehr heterogenen Ursachen für die Symptomatik dieser Erkrankungsbilder nicht nötig, alle drei Parameter positiv zu beeinflussen. Es genügt daher völlig, wenn nur in einem dieser Parameter eine positive Wirkung festzustellen ist, um in der Harninkontinenz oder vermehrtem Harndrang einsetzbar zu sein.

30 Nach der Aufzeichnung von drei reproduzierbaren Miktionsszyklen als Vorwert, wurden die Testsubstanzen **1** (1,0 mg/kg), **2** (0,1; 0,3 und 0,5 mg/kg), **21** (0,5 mg/kg), **7** (0,3 mg/kg), **8** (1,0 mg/kg), **9** (0,5 mg/kg) und **11** (0,5 mg/kg); im Vehikel = 0.9 % NaCl i.v. appliziert und die Wirkung auf die cystometrischen Parameter 90 bis 120 Minuten aufgezeichnet. Im

Wirkmaximum wurde der Mittelwert von 3 Miktionszyklen bestimmt und als prozentuale Veränderung gegenüber dem Vorwert dargestellt (Tabelle 1).

Verbindung: (Konzentration)	TP threshold pressure	BC bladder capacity	ICI inter- contraction interval
1 1,0 mg/kg iv (n=9)	+94 % **	+31 % ***	+42 %
2 0,1 mg/kg iv (n=5) 0,3 mg/kg iv (n=8) 0,5 mg/kg iv (n=9)	+28,5 % ** +122 % ** +77,5 % **	+7,8 % +33 % * +20,6 % *	+15,6 % +28 % * +28,6 % **
21 0,5 mg/kg iv (n=8)	-1,1 %	+3 %	+10 %
7 0,3 mg/kg iv (n=7)	+95 % **	+32 % *	+28 % *
8 1,0 mg/kg iv (n=8)	+60 % **	+7 %	+14,4 %
9 0,5 mg/kg iv (n=7)	+56 % **	+50 % **	+21 % *
11 0,5 mg/kg iv (n=8)	+9 %	+11 %	+22,6

Tabelle 1: Beeinflussung der cystometrischen Parameter durch die Testsubstanzen (Veränderung zum Vorwert [%]); n entspricht der Anzahl der Versuchstiere. Signifikanz (Student T-Test): * p < 0.05; ** p < 0.01; *** p < 0.001.

Die untersuchten Substanzen zeigen eine positive Wirkung auf die Blasenregulation und sind somit geeignet zur Behandlung der Harninkontinenz.

5 Unter anderem zeigt sich, daß von den Enantiomeren der racemischen Verbindung 1 nur das (+)-Enantiomere (Verbindung 2) effektiv wirksam ist (und damit eine besonders bevorzugte Verbindung dieser Erfindung ist), während das (-)-Enantiomere (Verbindung 21) nicht zur Wirkung beisteuert.

10 Es wurden mit anderen Verbindungen weitere Versuche unternommen.

Nach der Aufzeichnung von drei reproduzierbaren Miktionszyklen als Vorwert, wurden die Testsubstanzen **24** (1,0; 3,0; 5,0 mg/kg), **25** (1,5 mg/kg) und **26** (3,0 mg/kg) im Vehikel = 0.9 % NaCl i.v. appliziert und die 15 Wirkung auf die cystometrischen Parameter 90 bis 120 Minuten aufgezeichnet. Im Wirkmaximum wurde der Mittelwert von 3 Miktionszyklen bestimmt und als prozentuale Veränderung gegenüber dem Vorwert dargestellt (Tabelle 2).

20

Tabelle 2:

Verbindung: (Konzentration)	TP threshold pressure	BC bladder capacity	ICI inter- contraction interval
24 1,0 mg/kg iv (n=7)	+44,0 %***	-8,0 %	-15 %**
3,0 mg/kg iv (n=8)	+94,0 %**	-16,0 %*	-16 %*
5,0 mg/kg iv (n=8)	+69,0 %*	-26,0 %*	-21,2 %
25 1,5 mg/kg iv (n=8)	+62,0 %*	-14,0 %*	-9,0 %
26 3,0 mg/kg iv (n=7)	+86,0 %***	+29,0 %*	+27,0 %*

Tabelle 2: Beeinflussung der cystometrischen Parameter durch die Testsubstanzen (Veränderung zum Vorwert [%]); n entspricht der Anzahl der Versuchstiere. Signifikanz (Student T-Test): * p < 0.05; ** p < 0.01; *** p < 0.001.

5

Die untersuchten Substanzen zeigen eine positive Wirkung auf die Blasenregulation und sind somit geeignet zur Behandlung der Harninkontinenz.

10

Beispiel 3. Testsystem Cystometrie an der narkotisierten naiven Ratte

Die cystometrische Untersuchung an naiven weiblichen Ratten wurde nach 15 der Methode von Kimura et al. (Kimura et al., 1996, Int. J. Urol. 3:218-227) durchgeführt. An narkotisierten, ventilierten Ratten wird das Abdomen eröffnet und die Harnleiter abgebunden. Der Harn wird von den Nieren abgeleitet. Ein Katheter wird in die Blase eingeführt und fixiert. Über diesen wird Saline mittels Infusionspumpe in die Blase infundiert, bis diese 20 rhythmische Spontanaktivität in Form von Kontraktionen zeigt, welche über einen angeschlossenen Druckaufnehmer aufgenommen werden können. Die Testsubstanz wird nach Erreichen stabiler Ausgangswerte in 25 kumulativer Weise i.v. appliziert. Eine Beeinflussung der Blasenfunktion äußert sich über die Unterdrückung der Spontankontraktionen. Dabei gilt als Parameter für die Unterdrückung das Ausbleiben der Kontraktionen über einen Zeitraum von 10 min.

Bei allen hier aufgelisteten Substanzen war eine Unterdrückung der 30 Spontankontraktionen in den Ratten meßbar, wobei Tabelle 3 den Mittelwert der niedrigsten Dosis aus mindestens 2 Versuchen angibt, bei der erstmals Kontraktionen über einen Zeitraum von 10 min ausbleiben.

Tabelle 3:

Verbdg.-Nr.	Niedrigste Dosis (mg/kg)
3	23,3 (n=3)
4	1,7 (n=3)
5	2,3 (n=3)
6	16,7 (n=3)
10	0,2 (n = 3)
12	30,0 (n=3)
13	20,0 (n=2)
14	20,0 (n=2)

Tabelle 3: (n entspricht der Anzahl der in den Wert eingegangenen Versuche)

Die untersuchten Substanzen zeigen eine positive Wirkung auf die Blasenregulation und sind somit geeignet zur Behandlung der Harninkontinenz.

Es wurden mit anderen Verbindungen weitere Versuche unternommen.

Bei allen hier aufgelisteten Substanzen war eine Unterdrückung der Spontankontraktionen in den Ratten meßbar, wobei Tabelle 4 den Mittelwert der niedrigsten Dosis aus mindestens 2 Versuchen angibt, bei der erstmals Kontraktionen über einen Zeitraum von 10 min ausbleiben.

Tabelle 4:

Verbdg.-Nr.	Niedrigste Dosis (mg/kg)
27	115 (n=2)
28	16,7 (n=3)
29	23,3 (n=3)

Tabelle 4: (n entspricht der Anzahl der in den Wert eingegangenen Versuche)

Die untersuchten Substanzen zeigen eine positive Wirkung auf die Blasenregulation und sind somit geeignet zur Behandlung der Harninkontinenz.

Es wurden mit anderen Verbindungen weitere Versuche unternommen.

Bei allen hier aufgelisteten Substanzen war eine Unterdrückung der
 5 Spontankontraktionen in den Ratten meßbar, wobei Tabelle 5 den
 Mittelwert der niedrigsten Dosis aus mindestens 2 Versuchen angibt, bei
 der erstmals Kontraktionen über einen Zeitraum von 10 min ausbleiben.

Verbdg.-Nr.	Niedrigste Dosis (mg/kg)
18	0,2 (n=3)
19	0,1 (n=3)
20	0,5 (n=3)
23 (Tramadol)	5,3 (n=3)

10 **Tabelle 5:**(n entspricht der Anzahl der in den Wert eingegangenen
 Versuche)

Die untersuchten Substanzen zeigen eine positive Wirkung auf die
 Blasenregulation und sind somit geeignet zur Behandlung der
 Harninkontinenz und erscheinen darin auch gegenüber Tramadol
 15 überlegen.

Außerdem wurden die folgenden Substanzen mit dem in der Tabelle 6
 dargestellten Ergebnis getestet:
 Bei allen aufgelisteten Substanzen war eine Unterdrückung der
 20 Spontankontraktionen in den Ratten meßbar, wobei die Tabelle 6 den
 Mittelwert der niedrigsten Dosis aus 3 unabhängigen Experimenten angibt,
 bei der erstmals Kontraktionen über einen Zeitraum von 10 min ausbleiben.

Tabelle 6:

Verbindung	Niedrigste Dosis (mg/kg)
Tilidin	0,5 (n=3)

Meptazinol	1,0 (n=3)
Codein(Phosphat)	4,7 (n=3)

Tabelle 6; (n entspricht der Anzahl der in den Wert eingegangenen Versuche)

Die untersuchten Substanzen zeigen eine positive Wirkung auf die
5 Blasenregulation und sind somit geeignet zur Behandlung der Harninkontinenz.

Beispiel 4: Testsystem Cystometrie an der wachen naiven Ratte

10 Es wurden cystometrische Untersuchungen an naiven, weiblichen Sprague-Dawley-Ratten nach der Methode von Ishizuka et. al. ((1997), Naunyn-Schmiedeberg's Arch. Pharmacol. 355: 787 – 793) durchgeführt. Drei Tage nach Implantation von Blasen- und venösen Kathetern wurden die Tiere im wachen Zustand, frei beweglich untersucht. Der Blasenkatheter wurde an einem Druckaufnehmer und eine Injektionspumpe ange-
15 schlossen. Die Tiere wurden in Stoffwechselkäfige gesetzt, die die Messung des Harnvolumens ermöglichen. Physiologische Kochsalzlösung wurde in die entleerte Blase infundiert (10 ml/Std.) und Blasendruck und Miktionsvolumen kontinuierlich aufgezeichnet. Nach einer Stabilisie-
20 rungsphase wurde eine 20minütige Phase aufgezeichnet, die durch normale, reproduzierbare Miktionszyklen gekennzeichnet war. Es wurden unter anderem die folgenden Parameter bestimmt:

- 25 ▪ Schwellendruck (threshold pressure TP, Blasendruck unmittelbar vor Miktion),
- Blasenkapazität (bladder capacity BC, Restvolumen nach vorhergehender Miktion plus Volumen der infundierten Lösung während der Füllungsphase),
- Interkontraktionsintervall (inter-contraction interval (ICI), das Zeitintervall 30 zwischen den Miktionen).

Eine Erhöhung des Schwellendrucks (TP) zeigt eine wichtige therapeutische Wirkung bei einer der erfundungsgemässen Indikationen an. Auch das Interkontraktionsintervall (ICI) ist ein wichtiger Parameter zur 5 Messung der physiologischen Wirksamkeit eines Stoffes in der Behandlung der Harninkontinenz, ebenso wie die Blasenkapazität (BC). Dabei ist es für eine Wirksamkeit aufgrund der sehr heterogenen Ursachen für die Symptomatik dieser Erkrankungsbilder nicht nötig, alle drei Parameter positiv zu beeinflussen. Es genügt daher völlig, wenn nur in einem dieser 10 Parameter eine positive Wirkung festzustellen ist, um in der Harninkontinenz, erhöhter Miktionsfrequenz oder vermehrtem Harndrang einsetzbar zu sein.

Nach der Aufzeichnung von drei reproduzierbaren Miktionszyklen als 15 Vorwert wurden 10 µg/kg Buprenorphin im Vehikel = 0,9 % NaCl i.v. appliziert und die Wirkung auf die cystometrischen Parameter 90 bis 120 Minuten aufgezeichnet. Im Wirkmaximum wurde der Mittelwert von 3 Miktionszyklen bestimmt und als prozentuale Veränderung gegenüber dem Vorwert dargestellt (Tabelle 7).

20 Die eingesetzte Konzentration entspricht dem ED₅₀ in einem bekannten Analgesiemodell für Ratten, dem Tail Flick.

Buprenorphin	TP threshold pressure	BC bladder capacity	ICI inter-contraction interval
0,01 mg/kg iv (n=6)	+69,9% **	+3,6%	+10,9%

25 Tabelle 7: Beeinflussung der cystometrischen Parameter durch Buprenorphin (Veränderung zum Vorwert [%]); n entspricht der Anzahl der im Versuch eingesetzten Tiere. Signifikanz (Student T-Test): * p < 0.05; ** p < 0.01; *** p < 0.001.

30 Buprenorphin zeigt gerade beim TP eine positive Wirkung auf die Blasenregulation und ist damit prinzipiell geeignet zur Behandlung der

Harninkontinenz. Allerdings war die eingesetzte Konzentration, die analgetisch wirksam ist, offenbar zu hoch, da bei 2 der 6 Tiere bereits Tropf-Inkontinenz auftrat. Bei zwei niedrigeren Konzentrationen, 0,001 mg/kg i.v. und 0,005 mg/kg i.v. trat bei n=6 eine Steigerung des TP von + 5 27,6 % bzw. + 37,5% auf.

Beispiel 5: Testsystem Cystometrie an der wachen geschädigten Ratte

10 Dieses Modell simuliert die Dranginkontinenz im Tiermodell; das eingesetzte Oxyhemoglobin (OxyHb) induziert eine Blasenüberaktivität.

15 Es wurden cystometrische Untersuchungen an naiven, weiblichen Sprague-Dawley-Ratten nach der Methode von Pandita et al. (J. Urol. 2000, 164:545-550) durchgeführt. Drei Tage nach Implantation von Blasen- und venösen Kathetern wurden die Tiere im wachen Zustand, frei beweglich untersucht. Der Blasenkatheter wurde an einem Druckaufnehmer und eine Injektionspumpe angeschlossen. Die Tiere wurden in Stoffwechselkäfige gesetzt, die die Messung des Harnvolumens ermöglichen. Physiologische Kochsalzlösung wurde in die entleerte Blase 20 infundiert (10 ml/Std.) und Blasendruck und Miktionsvolumen kontinuierlich aufgezeichnet. Nach einer Stabilisierungsphase wurde eine 20minütige Phase aufgezeichnet, die durch normale, reproduzierbare Miktionsszyklen gekennzeichnet war. Es wurden unter anderem die folgenden Parameter 25 bestimmt:

- Schwellendruck (threshold pressure TP, Blasendruck unmittelbar vor Miktion),
- Blasenkapazität (bladder capacity BC, Restvolumen nach vorhergehender Miktion plus Volumen der infundierten Lösung während der Füllungsphase),

- Interkontraktionsintervall (inter-contraction interval (ICI), das Zeitintervall zwischen den Miktionen).
- Miktionsdruck (micturition pressure MP, maximaler Blasendruck während einer Miktion).

5

Eine Erhöhung des Schwellendrucks (TP) zeigt eine wichtige therapeutische Wirkung bei einer der erfindungsgemäßen Indikationen an. Auch das Interkontraktionsintervall (ICI) ist ein wichtiger Parameter zur Messung der physiologischen Wirksamkeit eines Stoffes in der Behandlung der Harninkontinenz, ebenso wie die Blasenkapazität (BC). Dabei ist es für eine Wirksamkeit aufgrund der sehr heterogenen Ursachen für die Symptomatik dieser Erkrankungsbilder nicht nötig, alle Parameter positiv zu beeinflussen. Es genügt daher völlig, wenn nur in einem dieser Parameter eine positive Wirkung festzustellen ist, um in der Harninkontinenz, erhöhter Miktionsfrequenz oder vermehrtem Harndrang einsetzbar zu sein.

Nach der Aufzeichnung von drei reproduzierbaren Miktionsszyklen als Vorwert wurden 2.5×10^{-4} M Oxyhämoglobin im Vehikel = 0,9% NaCl in die Blase infundiert. Die Wirkung auf die cystometrischen Parameter wurden etwa 20 Minuten aufgezeichnet. Im Wirkmaximum wurde der Mittelwert von 3 Miktionsszyklen bestimmt und als prozentuale Veränderung gegenüber dem Vorwert dargestellt (Tabelle 8). Die Behandlung mit Oxyhämoglobin induziert eine charakteristische Veränderung der cystometrischen Parameter mit einer Erhöhung des Miktionldrucks, einer Erniedrigung der Blasenkapazität und einer Verringerung des Interkontraktionsintervals. Diese Veränderungen bilden die Veränderungen ab, die bei Patienten mit Dranginkontinenz gefunden werden.

Die Applikation von 5 µg/kg Buprenorphin im Vehikel = 0,9 % NaCl i.v. vor der Applikation von Oxyhämoglobin ist in der Lage die Veränderungen, die durch Oxyhämoglobin induziert werden, zu unterdrücken und darüber hinaus noch einen Anstieg des Schwellendrucks zu induzieren (Tabelle 8).

Tabelle 8:

	MP Micturition pressure [cm H ₂ O]	TP threshold pressure [cm H ₂ O]	BC bladder capacity [ml]	ICI inter- contraction interval [min]
OxyHb 2,5x10⁻⁴M iv (n=5)	v: 59 ± 8 h: 97 ± 5 Diff.: +64,4% **	v: 8,72 ± 1,31 h: 9,84 ± 1,56 Diff.: +12,8%	v: 0,92 ± 0,10 h: 0,65 ± 0,06 Diff.: -29,3% **	v: 4,96 ± 0,33 h: 3,33 ± 0,18 Diff.: -32,9% **
OxyHb + Buprenorphin OxyHb: 2,5x10⁻⁴M Buprenorphin: 0,005 mg/kg iv (n=6)	v: 54 ± 9 h: 37 ± 8 Diff.: -31,5% *	v: 9,07 ± 1,29 h: 14,28 ± 2,53 Diff.: +57,4 % *	v: 1,19 ± 0,12 h: 1,17 ± 0,13 Diff.: -1,7 %	v: 6,72 ± 0,73 h: 6,70 ± 0,88 Diff.: -0,3 %

5 Tabelle 8: Beeinflussung der cystometrischen Parameter durch Oxyhämoglobin (OxyHb) mit und ohne vorherige Gabe von Buprenorphin. Angegeben sind Durchschnittswerte mit Standardabweichungen vor (v) und nach (h) Anwendung der Substanzen sowie die Veränderung (Diff.) im Vergleich zum Vorwert [%]; n entspricht der Anzahl der im Versuch eingesetzten Tiere. Signifikanz (Student T-Test): * p < 0.05; ** p < 0.01; *** p < 0.001.

10 Es ist zu erkennen, daß OxyHb die Blasenparameter deutlich im Sinne einer Dranginkontinenz negativ beeinflußt. Diese negative Beeinflussung wird durch Buprenorphin aufgehoben und sogar verbessert. So sinkt der Miktionsdruck im Vergleich zu der durch OxyHb ausgelösten Dranginkontinenz und auch im Vergleich zur unbehandelten Kontrolle 15 signifikant. Weiter normalisiert Buprenorphin in diesem Dranginkontinenzmodell das Interkontraktionsintervall und die Blasenkapazität vollkommen und bewirkt weiter eine signifikante und deutliche Erhöhung des Schwellendrucks.

20 Damit ist der Beweis angetreten, daß Buprenorphin, insbesondere im Bereich der Dranginkontinenz, für die das OxyHb-Modell als Standardmodell steht, eine hervorragende Wirkung zeigt und zwar auch bei Schädigung, also im Krankheitsfall.

Beispiel 6: Parenterale Applikationsform

20 g Tramadol und 1 g Venlafaxin wird in 1 l Wasser für Injektionszwecke bei Raumtemperatur gelöst und anschließend durch Zugabe von NaCl auf 5 isotone Bedingungen eingestellt.

Patentansprüche:

1. Verwendung einer Wirkstoffkombination aus wenigstens einer der
5 **Verbindungen A** und wenigstens einer der **Verbindungen B**, mit
Verbindung A ausgewählt aus:

Gruppe a) enthaltend:

10 Tramadol, O-Demethyltramadol, oder O-desmethyl-N-mono-
desmethyl-tramadol als freie Base oder Säure und/oder in
Form physiologisch verträglicher Salze, insbesondere in Form
ihrer physiologisch verträglichen sauren und basischen Salze
bzw. Salze mit Kationen bzw. Basen oder mit Anionen bzw.
Säuren; in Form der Enantiomere, Diastereomere,
15 insbesondere Mischungen ihrer Enantiomere oder
Diastereomere oder eines einzelnen Enantiomers oder
Diastereomers;

Gruppe b) enthaltend:

- Codein
- Dextropropoxyphen
- Dihydrocodein
- Diphenoxylat
- Ethylmorphin
- Meptazinol
- Nalbuphin
- Pethidin (Meperidine)
- Tilidin
- Tramadol
- Viminol
- Butorphanol

- Dextromoramid
- Dezocin
- Diacetylmorphin (Heroin)
- Hydrocodon
- Hydromorphon
- Ketobemidon
- Levomethadon
- Levomethadyl-Acetate (l- α -Acetylmethadol (LAAM))
- Levorphanol
- Morphin
- Nalorphin
- Oxycodon
- Pentazocin
- Piritramide
- Alfentanil
- Buprenorphin
- Etorphin
- Fentanyl
- Remifentanil
- Sufentanil

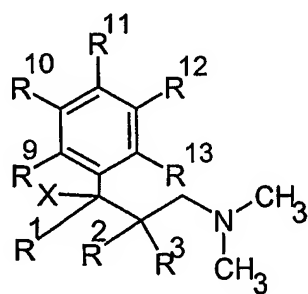
als freie Base oder Säure und/oder in Form physiologisch verträglicher Salze, insbesondere in Form ihrer physiologisch verträglichen sauren und basischen Salze bzw. Salze mit Kationen bzw. Basen oder mit Anionen bzw. Säuren, gegebenenfalls in Form der Enantiomere, Diastereomere, insbesondere Mischungen ihrer Enantiomere oder Diastereomere oder eines einzelnen Enantiomers oder Diastereomers;

5

10

Gruppe c) enthaltend:

1-Phenyl-3-dimethylamino-propanverbindungen gemäß
allgemeiner Formel I



5

I

, worin

X ausgewählt ist aus OH, F, Cl, H oder OC(O)R⁷ mit R⁷

10 ausgewählt aus C₁₋₃-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert,

15 R¹ ausgewählt ist aus C₁₋₄-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert,

20 R² und R³ jeweils unabhängig voneinander ausgewählt sind aus H oder C₁₋₄-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert,

oder

R^2 und R^3 zusammen einen gesättigten C₄₋₇-Cycloalkylrest bilden, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert,

5 R^9 bis R^{13} jeweils unabhängig voneinander ausgewählt sind aus H, F, Cl, Br, I, CH₂F, CHF₂, CF₃, OH, SH, OR¹⁴, OCF₃, SR¹⁴, NR¹⁷R¹⁸, SOCH₃, SOCF₃; SO₂CH₃, SO₂CF₃, CN, COOR¹⁴, NO₂, CONR¹⁷R¹⁸; C₁₋₆-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert; Phenyl, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert;

10 mit R^{14} ausgewählt aus C₁₋₆-Alkyl; Pyridyl, Thienyl, Thiazolyl, Phenyl, Benzyl oder Phenethyl, jeweils unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert; PO(O-C₁₋₄-Alkyl)₂, CO(OC₁₋₅-Alkyl), CONH-C₆H₄-(C₁₋₃-Alkyl), CO(C₁₋₅-Alkyl), CO-CHR¹⁷-NHR¹⁸, CO-C₆H₄-R¹⁵, mit R¹⁵ ortho-OCOC₁₋₃-Alkyl oder meta- oder para-CH₂N(R¹⁶)₂ mit R¹⁶ C₁₋₄-Alkyl oder 4-Morpholino, wobei in den Resten R¹⁴, R¹⁵ und R¹⁶ die Alkylgruppen verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert sein können;

15 20 25 mit R¹⁷ und R¹⁸ jeweils unabhängig voneinander ausgewählt aus H; C₁₋₆-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert; Phenyl, Benzyl oder Phenethyl, jeweils unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert,

oder

5 R⁹ und R¹⁰ oder R¹⁰ und R¹¹ zusammen einen OCH₂O-,
 OCH₂CH₂O-, OCH=CH-, CH=CHO-, CH=C(CH₃)O-,
 OC(CH₃)=CH-, (CH₂)₄- oder OCH=CHO-Ring bilden,

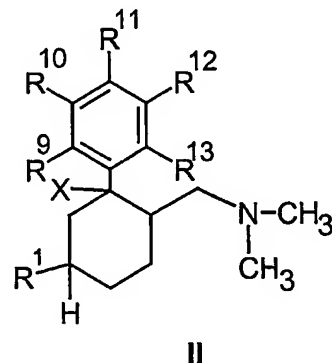
10 als freie Base oder Säure und/oder in Form physiologisch
 verträglicher Salze, insbesondere in Form ihrer physiologisch
 verträglichen sauren und basischen Salze bzw. Salze mit
 Kationen bzw. Basen oder mit Anionen bzw. Säuren; in Form
 der Enantiomere, Diastereomere, insbesondere Mischungen
 ihrer Enantiomere oder Diastereomere oder eines einzelnen
 Enantiomers oder Diastereomers;

15

Gruppe d) enthaltend:

substituierte 6-Dimethylaminomethyl-1-phenyl-
 cyclohexanverbindungen gemäß allgemeiner **Formel II**

20



, worin

X ausgewählt ist aus OH, F, Cl, H oder OC(O)R⁷ mit R⁷ ausgewählt aus C₁₋₃-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert,

5

R¹ ausgewählt ist aus C₁₋₄-Alkyl, Benzyl, CF₃, OH, OCH₂-C₆H₅, O-C₁₋₄-Alkyl, Cl oder F und

R⁹ bis R¹³ jeweils unabhängig voneinander ausgewählt sind aus H, F, Cl, Br, I, CH₂F, CHF₂, CF₃, OH, SH, OR¹⁴, OCF₃, SR¹⁴, NR¹⁷R¹⁸, SOCH₃, SOCF₃; SO₂CH₃, SO₂CF₃, CN, COOR¹⁴, NO₂, CONR¹⁷R¹⁸; C₁₋₆-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert; Phenyl, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert;

15

mit R¹⁴ ausgewählt aus C₁₋₆-Alkyl; Pyridyl, Thienyl, Thiazolyl, Phenyl, Benzyl oder Phenethyl, jeweils unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert; PO(O-C₁₋₄-Alkyl)₂, CO(OC₁₋₅-Alkyl), CONH-C₆H₄-(C₁₋₃-Alkyl), CO(C₁₋₅-Alkyl), CO-CHR¹⁷-NHR¹⁸, CO-C₆H₄-R¹⁵, mit R¹⁵ ortho-OCOC₁₋₃-Alkyl oder meta- oder para-CH₂N(R¹⁶)₂ mit R¹⁶ C₁₋₄-Alkyl oder 4-Morpholino, wobei in den Resten R¹⁴, R¹⁵ und R¹⁶ die Alkylgruppen verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert sein können;

25

mit R¹⁷ und R¹⁸ jeweils unabhängig voneinander ausgewählt aus H; C₁₋₆-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt,

gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert; Phenyl, Benzyl oder Phenethyl, jeweils unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert,

5 oder

10 R⁹ und R¹⁰ oder R¹⁰ und R¹¹ zusammen einen OCH₂O-,
OCH₂CH₂O-, OCH=CH-, CH=CHO-, CH=C(CH₃)O-,
OC(CH₃)=CH-, (CH₂)₄- oder OCH=CHO-Ring bilden,
als freie Base oder Säure und/oder in Form physiologisch
verträglicher Salze, insbesondere in Form ihrer physiologisch
verträglichen sauren und basischen Salze bzw. Salze mit
Kationen bzw. Basen oder mit Anionen bzw. Säuren; in Form
der Enantiomere, Diastereomere, insbesondere Mischungen
ihrer Enantiomere oder Diastereomere oder eines einzelnen
15 Enantiomers oder Diastereomers;

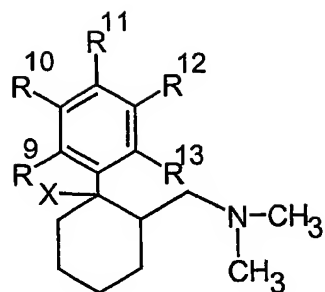
und/oder

20 Gruppe e) enthaltend:

6-Dimethylaminomethyl-1-phenyl-cyclohexanverbindungen gemäß allgemeiner Formel III

25

30



III

, worin

5

X ausgewählt ist aus OH, F, Cl, H oder OC(O)R⁷ mit R⁷ ausgewählt aus C₁₋₃-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert, und

10

R⁹ bis R¹³ jeweils unabhängig voneinander ausgewählt sind aus H, F, Cl, Br, I, CH₂F, CHF₂, CF₃, OH, SH, OR¹⁴, OCF₃, SR¹⁴, NR¹⁷R¹⁸, SOCH₃, SOCF₃; SO₂CH₃, SO₂CF₃, CN, COOR¹⁴, NO₂, CONR¹⁷R¹⁸; C₁₋₆-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert; Phenyl, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert;

15

20

mit R¹⁴ ausgewählt aus C₁₋₆-Alkyl; Pyridyl, Thienyl,

Thiazolyl, Phenyl, Benzyl oder Phenethyl, jeweils

unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert;

PO(O-C₁₋₄-Alkyl)₂, CO(OC₁₋₅-Alkyl),

CONH-C₆H₄-(C₁₋₃-Alkyl), CO(C₁₋₅-Alkyl), CO-CHR¹⁷-

5 NHR¹⁸, CO-C₆H₄-R¹⁵, mit R¹⁵ ortho-OCOC₁₋₃-Alkyl oder
meta- oder para-CH₂N(R¹⁶)₂ mit R¹⁶ C₁₋₄-Alkyl oder
4-Morpholino, wobei in den Resten R¹⁴, R¹⁵ und R¹⁶ die
Alkylgruppen verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder
ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach
substituiert sein können;

10 mit R¹⁷ und R¹⁸ jeweils unabhängig voneinander ausgewählt aus H; C₁₋₆-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert; Phenyl, Benzyl oder Phenethyl, jeweils unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert,

oder

15 R⁹ und R¹⁰ oder R¹⁰ und R¹¹ zusammen einen OCH₂O-,
 OCH₂CH₂O-, OCH=CH-, CH=CHO-, CH=C(CH₃)O-,
 OC(CH₃)=CH-, (CH₂)₄- oder OCH=CHO-Ring bilden,

20 mit der Maßgabe, daß, wenn R^9 , R^{11} und R^{13} H entsprechen,
und einer von R^{10} oder R^{12} H und der andere OCH_3 entspricht, X
nicht OH sein darf,

25 als freie Base oder Säure und/oder in Form physiologisch verträglicher Salze, insbesondere in Form ihrer physiologisch verträglichen sauren und basischen Salze bzw. Salze mit Kationen bzw. Basen oder mit Anionen bzw. Säuren; in Form der Enantiomere, Diastereomere, insbesondere Mischungen ihrer Enantiomere oder Diastereomere oder eines einzelnen
30 Enantiomers oder Diastereomers;

und mit wenigstens einer der **Verbindungen B**, ausgewählt aus:

Venlafaxin, Fesoterodin, Solifenacin (YM906), Cizolirtine,
Resiniferatoxin, Nitro-Flurbiprofen, HCT1026, Talnetant,
5 TAK-637, SL 251039, R 450, Rec 15/3079, (-)-DDMS, NS-
8 und/oder DRP-001,

als freie Base oder Säure und/oder in Form physiologisch
verträglicher Salze, insbesondere in Form ihrer
10 physiologisch verträglichen sauren und basischen Salze
bzw. Salze mit Kationen bzw. Basen oder mit Anionen bzw.
Säuren, gegebenenfalls in Form der Enantiomere,
Diastereomere, insbesondere Mischungen ihrer
Enantiomere oder Diastereomere oder eines einzelnen
15 Enantiomers oder Diastereomers;

zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von vermehrtem
Harndrang bzw. Harninkontinenz.

20 2. Verwendung gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die
Verbindung A in Gruppe a) ausgewählt ist aus:

Tramadol, (+)-Tramadol, (+)-O-Demethyltramadol oder (+)-O-
desmethyl-N-mono-desmethyl-tramadol,
25 vorzugsweise Tramadol oder (+)-Tramadol,
insbesondere (+)-Tramadol.

3. Verwendung gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die
Verbindung A in Gruppe b) ausgewählt ist aus:

30

- Codein

- Dextropropoxyphen
- Dihydrocodein
- Diphenoxylat
- Ethylmorphin
- Meptazinol
- Nalbuphin
- Pethidin (Meperidine)
- Tilidin
- Viminol
- Butorphanol
- Dezocin
- Nalorphin
- Pentazocin
- Buprenorphin

, vorzugsweise

- Codein
- Dextropropoxyphen
- Dihydrocodein
- Meptazinol
- Nalbuphin
- Tilidin
- Buprenorphin

5 4. Verwendung gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die
Verbindung A in Gruppe c) ausgewählt ist aus Verbindungen gemäß
Formel I für die gilt:

X ausgewählt ist aus

OH, F, Cl, OC(O)CH₃ oder H, vorzugsweise OH, F, OC(O)CH₃ oder H,

und/oder

5

R¹ ausgewählt ist aus

10

C₁₋₄-Alkyl, gesättigt und unsubstituiert, verzweigt oder unverzweigt; vorzugsweise CH₃, C₂H₅, C₄H₉ oder t-Butyl, insbesondere CH₃ oder C₂H₅,

und/oder

15

R² und R³ unabhängig voneinander ausgewählt sind aus

H, C₁₋₄-Alkyl, gesättigt und unsubstituiert, verzweigt oder unverzweigt; vorzugsweise H, CH₃, C₂H₅, i-Propyl oder t-Butyl, insbesondere H oder CH₃, vorzugsweise R³ = H,

20

oder

25

R² und R³ zusammen einen C₅₋₆-Cycloalkylrest bilden, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert, vorzugsweise gesättigt und unsubstituiert, insbesondere Cyclohexyl.

und/oder

30

R⁹ bis R¹³, wobei 3 oder 4 der Reste R⁹ bis R¹³ H entsprechen müssen, unabhängig voneinander ausgewählt sind aus

H, Cl, F, OH, CF₂H, CF₃ oder C₁₋₄-Alkyl, gesättigt und unsubstituiert, verzweigt oder unverzweigt; OR¹⁴ oder SR¹⁴, mit R¹⁴ ausgewählt aus C₁₋₃-Alkyl, gesättigt und unsubstituiert, verzweigt oder unverzweigt;

5

vorzugsweise H, Cl, F, OH, CF₂H, CF₃, OCH₃ oder SCH₃

oder R¹² und R¹¹ einen 3,4-OCH=CH-Ring bilden

10

insbesondere

wenn R⁹, R¹¹ und R¹³ H entsprechen, einer von R¹⁰ oder R¹² auch H entspricht, während der andere ausgewählt ist aus:

15

Cl, F, OH, CF₂H, CF₃, OR¹⁴ oder SR¹⁴, vorzugsweise OH, CF₂H, OCH₃ oder SCH₃

oder,

20

wenn R⁹ und R¹³ H entsprechen und R¹¹ OH, OCH₃, Cl oder F, vorzugsweise Cl, entspricht, einer von R¹⁰ oder R¹² auch H entspricht, während der andere OH, OCH₃, Cl oder F, vorzugsweise Cl, entspricht,

25

oder,

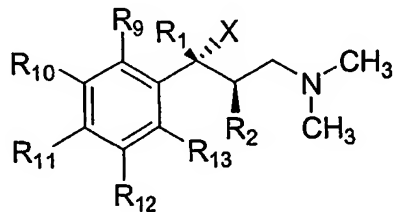
wenn R⁹, R¹⁰, R¹² und R¹³ H entsprechen, R¹¹ ausgewählt ist aus CF₃, CF₂H, Cl oder F, vorzugsweise F,

30

oder,

wenn R^{10} , R^{11} und R^{12} H entsprechen, einer von R^9 oder R^{13} auch H entspricht, während der andere ausgewählt ist aus OH, OC_2H_5 oder OC_3H_7 .

5 5. Verwendung gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß Verbindungen der Formel I mit $R^3 = H$ in Form der Diastereomeren mit der relativen Konfiguration Ia



10

Ia

vorliegen, insbesondere in Mischungen mit höherem Anteil dieses Diastereomeren im Vergleich zum anderen Diastereomeren oder als reines Diastereomer verwendet werden

15

und/oder

20

daß die Verbindungen der Formel I in Form des (+)-Enantiomeren, insbesondere in Mischungen mit höherem Anteil des (+)-Enantiomeren im Vergleich zum (-)-Enantiomeren einer racemischen Verbindung oder als reines (+)-Enantiomer verwendet werden.

25

6. Verwendung gemäß einem der Ansprüche 4 oder 5, dadurch gekennzeichnet, daß Verbindung A ausgewählt aus folgender Gruppe verwendet wird:

- (2RS,3RS)-1-Dimethylamino-3-(3-methoxy-phenyl)-2-methyl-pantan-3-ol,
- (+)-(2R,3R)-1-Dimethylamino-3-(3-methoxy-phenyl)-2-me-

- thyl-pentan-3-ol,
- (2RS,3RS)-3-(3,4-Dichlorophenyl)-1-dimethylamino-2-methyl-pentan-3-ol,
- (2RS,3RS)-3-(3-Difluoromethyl-phenyl)-1-dimethylamino-2-methyl-pentan-3-ol,
- (2RS,3RS)-1-Dimethylamino-2-methyl-3-(3-methylsulfanyl-phenyl)-pentan-3-ol,
- (3RS)-1-Dimethylamino-3-(3-methoxy-phenyl)-4,4-dimethyl-pentan-3-ol,
- (2RS,3RS)-3-(3-Dimethylamino-1-ethyl-1-hydroxy-2-methyl-propyl)-phenol,
- (1RS,2RS)-3-(3-Dimethylamino-1-hydroxy-1,2-dimethyl-propyl)-phenol,
- (+)-(1R,2R)-3-(3-Dimethylamino-1-hydroxy-1,2-dimethyl-propyl)-phenol,
- (+)-(1R,2R)-3-(3-Dimethylamino-1-hydroxy-1,2-dimethyl-propyl)-phenol,
- (-)-(1R,2R)-3-(3-Dimethylamino-1-ethyl-2-methyl-propyl)-phe-nol,
- (+)-(1R,2R)-Essigsäure-3-dimethylamino-1-ethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-2-methyl-propylester,
- (1RS)-1-(1-Dimethylaminomethyl-cyclohexyl)-1-(3-methoxy-phenyl)-propan-1-ol,
- (2RS, 3RS)-3-(4-Chlorophenyl)-1-dimethylamino-2-methyl-pentan-3-ol,
- (+)-(2R,3R)-3-(3-Dimethylamino-1-ethyl-1-hydroxy-2-methyl-propyl)-phenol,
- (2RS,3RS)-4-Dimethylamino-2-(3-methoxy-phenyl)-3-methyl-butan-2-ol und
- (+)-(2R,3R)-4-Dimethylamino-2-(3-methoxy-phenyl)-3-methyl-butan-2-ol,

vorzugsweise als Hydrochlorid.

7. Verwendung gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die
 5 **Verbindung A in Gruppe d)** ausgewählt ist aus Verbindungen gemäß
Formel II für die gilt, daß:

X ausgewählt ist aus

10 OH, F, Cl, OC(O)CH₃ oder H, vorzugsweise OH, F oder H,
 insbesondere OH,

und/oder

R^1 ausgewählt ist aus

5

C_{1-4} -Alkyl, CF_3 , OH, $O-C_{1-4}$ -Alkyl, Cl oder F, vorzugsweise OH,
 CF_3 oder CH_3 ,

und/oder

10

R^9 bis R^{13} , wobei 3 oder 4 der Reste R^9 bis R^{13} H entsprechen
müssen, unabhängig voneinander ausgewählt sind aus

15

H, Cl, F, OH, CF_2H , CF_3 oder C_{1-4} -Alkyl, gesättigt und
unsubstituiert, verzweigt oder unverzweigt; OR^{14} oder SR^{14} , mit
 R^{14} ausgewählt aus C_{1-3} -Alkyl, gesättigt und unsubstituiert,
verzweigt oder unverzweigt;

20

vorzugsweise H, Cl, F, OH, CF_2H , CF_3 , OCH_3 oder SCH_3

insbesondere

25

wenn R^9 , R^{11} und R^{13} H entsprechen, einer von R^{10} oder R^{12}
auch H entspricht, während der andere ausgewählt ist aus:

30

Cl, F, OH, CF_2H , CF_3 , OR^{14} oder SR^{14} , vorzugsweise OH,
 CF_2H , OR^{14} oder SCH_3 , insbesondere OH oder OC_{1-3} -
Alkyl, vorzugsweise OH oder OCH_3 ,

oder,

5 wenn R^9 und R^{13} H entsprechen und R^{11} OH, OCH_3 , Cl oder F, vorzugsweise Cl, entspricht, einer von R^{10} oder R^{12} auch H entspricht, während der andere OH, OCH_3 , Cl oder F, vorzugsweise Cl, entspricht,

oder,

10 wenn R^9 , R^{10} , R^{12} und R^{13} H entsprechen, R^{11} ausgewählt ist aus CF_3 , CF_2H , Cl oder F, vorzugsweise F,

oder,

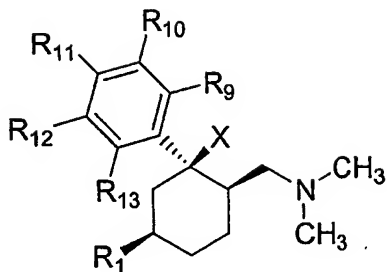
15 wenn R^{10} , R^{11} und R^{12} H entsprechen, einer von R^9 oder R^{13} auch H entspricht, während der andere ausgewählt ist aus OH, OC_2H_5 oder OC_3H_7 ,

ganz insbesondere bevorzugt,

20 wenn R^9 , R^{11} und R^{13} H entsprechen, einer von R^{10} oder R^{12} auch H entspricht, während der andere ausgewählt ist aus:

25 Cl, F, OH, SH, CF_2H , CF_3 , OR^{14} oder SR^{14} , vorzugsweise OH oder OR^{14} , insbesondere OH oder OC_1-3 -Alkyl, vorzugsweise OH oder OCH_3 .

30 8. Verwendung gemäß Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß Verbindungen der Formel II in Form der Diastereomeren mit der relativen Konfiguration IIa



IIa

vorliegen, insbesondere in Mischungen mit höherem Anteil dieses
 5 Diastereomeren im Vergleich zum anderen Diastereomeren oder als
 reines Diastereomer verwendet werden,

und/oder

10 daß die Verbindungen der **Formel II** in Form des (+)-Enantiomeren,
 insbesondere in Mischungen mit höherem Anteil des (+)-
 Enantiomeren im Vergleich zum (-)-Enantiomeren einer racemischen
 Verbindung oder als reines (+)-Enantiomer verwendet werden.

15 9. Verwendung gemäß einem der Ansprüche 7 oder 8, dadurch
 gekennzeichnet, daß **Verbindung A** ausgewählt aus folgender
 Gruppe verwendet wird:

- (1RS,3RS,6RS)-6-Dimethylaminomethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-cyclohexan-1,3-diol,
- (+)-(1R,3R,6R)-6-Dimethylaminomethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-cyclohexan-1,3-diol,
- (1RS,3RS,6RS)-6-Dimethylaminomethyl-1-(3-hydroxy-phenyl)-cyclohexan-1,3-diol,
- (1RS,3SR,6RS)-6-Dimethylaminomethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-cyclohexan-1,3-diol,
- (+)-(1R,2R,5S)-3-(2-Dimethylaminomethyl-1-hydroxy-5-methyl-cyclohexyl)-phenol oder
- (1RS,2RS,5RS)-3-(2-Dimethylaminomethyl-1-hydroxy-5-trifluoromethyl-cyclohexyl)-phenol,

vorzugsweise als Hydrochlorid.

10. Verwendung gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die
5 **Verbindung A in Gruppe e)** ausgewählt ist aus Verbindungen gemäß
Formel III für die gilt, daß:

X ausgewählt ist aus

10 OH, F, Cl, OC(O)CH₃ oder H, vorzugsweise OH, F oder H,
insbesondere F oder H.

15 und/oder

R⁹ bis R¹³, wobei 3 oder 4 der Reste R⁹ bis R¹³ H entsprechen
müssen, unabhängig voneinander ausgewählt sind aus

20 H, Cl, F, OH, CF₂H, CF₃ oder C₁₋₄-Alkyl, gesättigt und
unsubstituiert, verzweigt oder unverzweigt; OR¹⁴ oder SR¹⁴, mit
R¹⁴ ausgewählt aus C₁₋₃-Alkyl, gesättigt und unsubstituiert,
verzweigt oder unverzweigt;

vorzugsweise H, Cl, F, OH, CF₂H, CF₃, OCH₃ oder SCH₃

25 oder R¹² und R¹¹ einen 3,4-OCH=CH-Ring bilden
insbesondere dadurch gekennzeichnet, daß,

30 wenn R⁹, R¹¹ und R¹³ H entsprechen, einer von R¹⁰ oder R¹²
auch H entspricht, während der andere ausgewählt ist aus:

Cl, F, OH, CF₂H, CF₃, OR¹⁴ oder SR¹⁴, vorzugsweise OH, CF₂H, OR¹⁴ oder SCH₃, insbesondere OH oder OC₁₋₃-

Alkyl, vorzugsweise OH oder OCH_3 ,

5 oder,

wenn R^9 und R^{13} H entsprechen und R^{11} OH, OCH_3 , Cl oder F, vorzugsweise Cl, entspricht, einer von R^{10} oder R^{12} auch H entspricht, während der andere OH, OCH_3 , Cl oder F,

10 vorzugsweise Cl, entspricht,

oder,

15 wenn R^9 , R^{10} , R^{12} und R^{13} H entsprechen, R^{11} ausgewählt ist aus CF_3 , CF_2H , Cl oder F, vorzugsweise F,

oder,

20 wenn R^{10} , R^{11} und R^{12} H entsprechen, einer von R^9 oder R^{13}
auch H entspricht, während der andere ausgewählt ist aus OH,
 OC_2H_5 oder OC_3H_7 ,

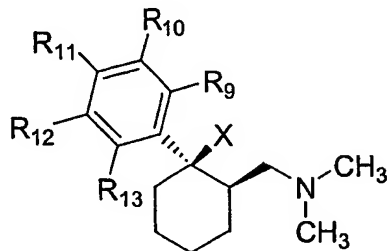
ganz insbesondere bevorzugt,

25 wenn R^9 , R^{11} und R^{13} H entsprechen, einer von R^{10} oder R^{12}
auch H entspricht, während der andere ausgewählt ist aus:

Cl, F, OH, SH, CF_2H , CF_3 , OR^{14} oder SR^{14} , vorzugsweise OH oder OR^{14} , insbesondere OH oder $\text{OC}_1\text{--}3\text{-Alkyl}$,

30 vorzugsweise OH oder OCH₃.

11. Verwendung gemäß Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß Verbindungen der **Formel III** in Form ihrer Diastereomeren mit der relativen Konfiguration **IIIa**



5

IIIa

vorliegen, insbesondere in Mischungen mit höherem Anteil dieses Diastereomeren im Vergleich zum anderen Diastereomeren oder als 10 reines Diastereomer verwendet werden

und/oder

, daß die Verbindungen der **Formel III** in Form des (+)-Enantiomeren, 15 insbesondere in Mischungen mit höherem Anteil des (+)-Enantiomeren im Vergleich zum (-)-Enantiomeren einer racemischen Verbindung oder als reines (+)-Enantiomer verwendet werden.

12. Verwendung gemäß einem der Ansprüche 10 oder 11, dadurch 20 gekennzeichnet, daß **Verbindung A** ausgewählt aus folgender Gruppe verwendet wird:

- (+)-(1R,2R)-3-(2-Dimethylaminomethyl-1-fluoro-cyclohexyl)-phenol,
- (+)-(1S,2S)-3-(2-Dimethylaminomethyl-cyclohexyl)-phenol oder
- (-)-(1R,2R)-3-(2-Dimethylaminomethyl-cyclohexyl)-phenol,

vorzugsweise als Hydrochlorid.

13. Verwendung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, daß die **Verbindung B** ausgewählt ist aus:

5 Fesoterodin, Solifenacin (YM905), Cizolirtine, Resiniferatoxin oder Venlafaxin.

14. Wirkstoffkombination aus wenigstens einer der **Verbindungen A** und wenigstens einer der **Verbindungen B**, mit **Verbindung A** 10 ausgewählt aus:

Gruppe a) enthaltend:

15 Tramadol, O-Demethyltramadol oder O-desmethyl-N-mono-desmethyl-tramadol als freie Base oder Säure und/oder in Form physiologisch verträglicher Salze, insbesondere in Form ihrer physiologisch verträglichen sauren und basischen Salze bzw. Salze mit Kationen bzw. Basen oder mit Anionen bzw. Säuren; in Form der Enantiomere, Diastereomere, insbesondere Mischungen ihrer Enantiomere oder 20 Diastereomere oder eines einzelnen Enantiomers oder Diastereomers;

Gruppe b) enthaltend:

- Codein
- Dextropropoxyphen
- Dihydrocodein
- Diphenoxylat
- Ethylmorphin
- Meptazinol
- Nalbuphin
- Pethidin (Meperidine)

- Tilidin
- Tramadol
- Viminol
- Butorphanol
- Dextromoramid
- Dezocin
- Diacetylmorphin (Heroin)
- Hydrocodon
- Hydromorphon
- Ketobemidon
- Levomethadon
- Levomethadyl-Acetate ($\text{I}-\alpha$ -Acetylmethadol (LAAM))
- Levorphanol
- Morphin
- Nalorphin
- Oxycodon
- Pentazocin
- Piritramide
- Alfentanil
- Buprenorphin
- Etorphin
- Fentanyl
- Remifentanil
- Sufentanil

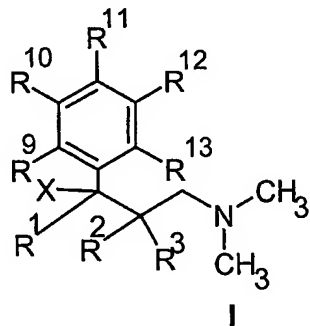
als freie Base oder Säure und/oder in Form physiologisch verträglicher Salze, insbesondere in Form ihrer physiologisch verträglichen sauren und basischen Salze bzw. Salze mit Kationen bzw. Basen oder mit Anionen bzw. Säuren, gegebenenfalls in Form der Enantiomere, Diastereomere, insbesondere Mischungen ihrer Enantiomere oder

Diastereomere oder eines einzelnen Enantiomers oder
Diastereomers;

Gruppe c) enthaltend:

5

1-Phenyl-3-dimethylamino-propanverbindungen gemäß
allgemeiner Formel I



10

, worin

15

X ausgewählt ist aus OH, F, Cl, H oder OC(O)R⁷ mit R⁷
ausgewählt aus C₁₋₃-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt, gesättigt
oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach
substituiert,

20

R¹ ausgewählt ist aus C₁₋₄-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt,
gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach
substituiert,

R² und R³ jeweils unabhängig voneinander ausgewählt sind aus
H oder C₁₋₄-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder
ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert,

oder

5 R² und R³ zusammen einen gesättigten C₄₋₇-Cycloalkylrest
bilden, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert,

10 R⁹ bis R¹³ jeweils unabhängig voneinander ausgewählt sind
aus H, F, Cl, Br, I, CH₂F, CHF₂, CF₃, OH, SH, OR¹⁴, OCF₃,
SR¹⁴, NR¹⁷R¹⁸, SOCH₃, SOCF₃; SO₂CH₃, SO₂CF₃, CN,
COOR¹⁴, NO₂, CONR¹⁷R¹⁸; C₁₋₆-Alkyl, verzweigt oder
unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein-
oder mehrfach substituiert; Phenyl, unsubstituiert oder ein- oder
mehrfach substituiert;

15 mit R¹⁴ ausgewählt aus C₁₋₆-Alkyl; Pyridyl, Thienyl,
Thiazolyl, Phenyl, Benzyl oder Phenethyl, jeweils
unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert;
PO(O-C₁₋₄-Alkyl)₂, CO(OC₁₋₅-Alkyl),
CONH-C₆H₄-(C₁₋₃-Alkyl), CO(C₁₋₅-Alkyl), CO-CHR¹⁷-
NHR¹⁸, CO-C₆H₄-R¹⁵, mit R¹⁵ ortho-OCOC₁₋₃-Alkyl oder
meta- oder para-CH₂N(R¹⁶)₂ mit R¹⁶ C₁₋₄-Alkyl oder
4-Morpholino, wobei in den Resten R¹⁴, R¹⁵ und R¹⁶ die
Alkylgruppen verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder
ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach
substituiert sein können;

25 mit R¹⁷ und R¹⁸ jeweils unabhängig voneinander
ausgewählt aus H; C₁₋₆-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt,
gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder

mehrfach substituiert; Phenyl, Benzyl oder Phenethyl,
jeweils unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert,

oder

5

R^9 und R^{10} oder R^{10} und R^{11} zusammen einen OCH_2O -,
 OCH_2CH_2O -, $OCH=CH$ -, $CH=CHO$ -, $CH=C(CH_3)O$ -,
 $OC(CH_3)=CH$ -, $(CH_2)_4$ - oder $OCH=CHO$ -Ring bilden,

10

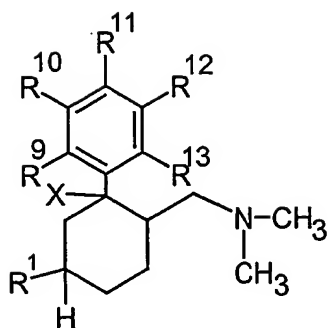
als freie Base oder Säure und/oder in Form physiologisch
verträglicher Salze, insbesondere in Form ihrer physiologisch
verträglichen sauren und basischen Salze bzw. Salze mit
Kationen bzw. Basen oder mit Anionen bzw. Säuren; in Form
der Enantiomere, Diastereomere, insbesondere Mischungen
ihrer Enantiomere oder Diastereomere oder eines einzelnen
15 Enantiomers oder Diastereomers;

15

Gruppe d) enthaltend:

20

substituierte 6-Dimethylaminomethyl-1-phenyl-
cyclohexanverbindungen gemäß allgemeiner **Formel II**



61

, worin

5

X ausgewählt ist aus OH, F, Cl, H oder OC(O)R⁷ mit R⁷ ausgewählt aus C₁₋₃-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert,

10

R¹ ausgewählt ist aus C₁₋₄-Alkyl, Benzyl, CF₃, OH, OCH₂-C₆H₅, O-C₁₋₄-Alkyl, Cl oder F und

15 R⁹ bis R¹³ jeweils unabhängig voneinander ausgewählt sind aus H, F, Cl, Br, I, CH₂F, CHF₂, CF₃, OH, SH, OR¹⁴, OCF₃, SR¹⁴, NR¹⁷R¹⁸, SOCH₃, SOCF₃; SO₂CH₃, SO₂CF₃, CN, COOR¹⁴, NO₂, CONR¹⁷R¹⁸; C₁₋₆-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert; Phenyl, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert;

20

mit R¹⁴ ausgewählt aus C₁₋₆-Alkyl; Pyridyl, Thienyl, Thiazoly, Phenyl, Benzyl oder Phenethyl, jeweils unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert;

PO(O-C₁₋₄-Alkyl)₂, CO(OC₁₋₅-Alkyl),
CONH-C₆H₄-(C₁₋₃-Alkyl), CO(C₁₋₅-Alkyl), CO-CHR¹⁷-
NHR¹⁸, CO-C₆H₄-R¹⁵, mit R¹⁵ ortho-OCOC₁₋₃-Alkyl oder
meta- oder para-CH₂N(R¹⁶)₂ mit R¹⁶ C₁₋₄-Alkyl oder
5 4-Morpholino, wobei in den Resten R¹⁴, R¹⁵ und R¹⁶ die
Alkylgruppen verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder
ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach
substituiert sein können;

10 mit R¹⁷ und R¹⁸ jeweils unabhängig voneinander
ausgewählt aus H; C₁₋₆-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt,
gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder
mehrfach substituiert; Phenyl, Benzyl oder Phenethyl,
jeweils unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert,

15 oder

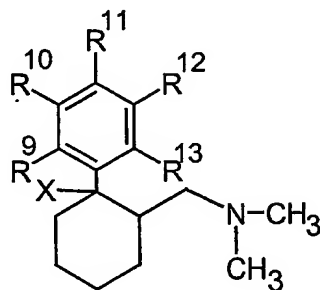
20 R⁹ und R¹⁰ oder R¹⁰ und R¹¹ zusammen einen OCH₂O-,
OCH₂CH₂O-, OCH=CH-, CH=CHO-, CH=C(CH₃)O-,
OC(CH₃)=CH-, (CH₂)₄- oder OCH=CHO-Ring bilden,
als freie Base oder Säure und/oder in Form physiologisch
verträglicher Salze, insbesondere in Form ihrer physiologisch
verträglichen sauren und basischen Salze bzw. Salze mit
Kationen bzw. Basen oder mit Anionen bzw. Säuren; in Form
25 der Enantiomere, Diastereomere, insbesondere Mischungen
ihrer Enantiomere oder Diastereomere oder eines einzelnen
Enantiomers oder Diastereomers;

und/oder

Gruppe e) enthaltend:

6-Dimethylaminomethyl-1-phenyl-cyclohexanverbindungen gemäß allgemeiner **Formel III**

5



III

, worin

10

X ausgewählt ist aus OH, F, Cl, H oder OC(O)R⁷ mit R⁷ ausgewählt aus C₁₋₃-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert, und

15

R⁹ bis R¹³ jeweils unabhängig voneinander ausgewählt sind aus H, F, Cl, Br, I, CH₂F, CHF₂, CF₃, OH, SH, OR¹⁴, OCF₃, SR¹⁴, NR¹⁷R¹⁸, SOCH₃, SOCF₃, SO₂CH₃, SO₂CF₃, CN, COOR¹⁴, NO₂, CONR¹⁷R¹⁸, C₁₋₆-Alkyl, verzweigt oder

20

unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert; Phenyl, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert;

100

mit R^{14} ausgewählt aus C₁₋₆-Alkyl; Pyridyl, Thienyl,
Thiazolyl, Phenyl, Benzyl oder Phenethyl, jeweils
unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert;
 $PO(O-C_{1-4}\text{-Alkyl})_2$, $CO(OC_{1-5}\text{-Alkyl})$,
5 $CONH-C_6H_4-(C_{1-3}\text{-Alkyl})$, $CO(C_{1-5}\text{-Alkyl})$, $CO-CHR^{17}\text{-}$
 NHR^{18} , $CO-C_6H_4-R^{15}$, mit R^{15} ortho-OCOC₁₋₃-Alkyl oder
meta- oder para- $CH_2N(R^{16})_2$ mit R^{16} C₁₋₄-Alkyl oder
10 4-Morpholino, wobei in den Resten R^{14} , R^{15} und R^{16} die
Alkylgruppen verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder
ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach
substituiert sein können;

mit R^{17} und R^{18} jeweils unabhängig voneinander
ausgewählt aus H; C₁₋₆-Alkyl, verzweigt oder unverzweigt,
15 gesättigt oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder
mehrfach substituiert; Phenyl, Benzyl oder Phenethyl,
jeweils unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert,

20 oder

R^9 und R^{10} oder R^{10} und R^{11} zusammen einen OCH_2O -,
 OCH_2CH_2O -, $OCH=CH$ -, $CH=CHO$ -, $CH=C(CH_3)O$ -,
 $OC(CH_3)=CH$ -, $(CH_2)_4$ - oder $OCH=CHO$ -Ring bilden,

25 mit der Maßgabe, daß, wenn R^9 , R^{11} und R^{13} H entsprechen,
und einer von R^{10} oder R^{12} H und der andere OCH_3 entspricht, X
nicht OH sein darf,

30 als freie Base oder Säure und/oder in Form physiologisch
verträglicher Salze, insbesondere in Form ihrer physiologisch

verträglichen sauren und basischen Salze bzw. Salze mit
Kationen bzw. Basen oder mit Anionen bzw. Säuren; in Form
der Enantiomere, Diastereomere, insbesondere Mischungen
ihrer Enantiomere oder Diastereomere oder eines einzelnen
5 Enantiomers oder Diastereomers;

und mit wenigstens einer der **Verbindungen B**, ausgewählt aus:

10 Venlafaxin, Fesoterodin, Solifenacin (YM905), Cizolirtine,
Resiniferatoxin, Nitro-Flurbiprofen, HCT1026, Talnetant,
TAK-637, SL 251039, R 450, Rec 15/3079, (-)-DDMS, NS-
8 und/oder DRP-001,

15 als freie Base oder Säure und/oder in Form physiologisch
verträglicher Salze, insbesondere in Form ihrer
physiologisch verträglichen sauren und basischen Salze
bzw. Salze mit Kationen bzw. Basen oder mit Anionen bzw.
Säuren, gegebenenfalls in Form der Enantiomere,
Diastereomere, insbesondere Mischungen ihrer
20 Enantiomere oder Diastereomere oder eines einzelnen
Enantiomers oder Diastereomers.

15. Wirkstoffkombination gemäß Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet,
daß die **Verbindung A in Gruppe a** ausgewählt ist aus:

25 Tramadol, (+)-Tramadol, (+)-O-Demethyltramadol oder (+)-O-
desmethyl-N-mono-desmethyl-tramadol,
vorzugsweise Tramadol oder (+)-Tramadol,
insbesondere (+)-Tramadol.

30 16. Wirkstoffkombination gemäß Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet,
daß die **Verbindung A in Gruppe b** ausgewählt ist aus:

- Codein
- Dextropropoxyphen
- Dihydrocodein
- Diphenoxylat
- Ethylmorphin
- Meptazinol
- Nalbuphin
- Pethidin (Meperidine)
- Tilidin
- Viminol
- Butorphanol
- Dezocin
- Nalorphin
- Pentazocin
- Buprenorphin

, vorzugsweise

- Codein
- Dextropropoxyphen
- Dihydrocodein
- Meptazinol
- Nalbuphin
- Tilidin
- Buprenorphin

17. Wirkstoffkombination gemäß Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, daß die **Verbindung A in Gruppe c)** ausgewählt ist aus Verbindungen gemäß **Formel I** für die gilt, daß:

X ausgewählt ist aus

OH, F, Cl, OC(O)CH₃ oder H, vorzugsweise OH, F, OC(O)CH₃
oder H,

5

und/oder

R¹ ausgewählt ist aus

10 C₁₋₄-Alkyl, gesättigt und unsubstituiert, verzweigt oder
unverzweigt; vorzugsweise CH₃, C₂H₅, C₄H₉ oder t-Butyl,
insbesondere CH₃ oder C₂H₅,

und/oder

15

R² und R³ unabhängig voneinander ausgewählt sind aus

20 H, C₁₋₄-Alkyl, gesättigt und unsubstituiert, verzweigt oder
unverzweigt; vorzugsweise H, CH₃, C₂H₅, i-Propyl oder t-Butyl,
insbesondere H oder CH₃, vorzugsweise R³ = H,

oder

25 R² und R³ zusammen einen C₅₋₆-Cycloalkylrest bilden, gesättigt
oder ungesättigt, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach
substituiert, vorzugsweise gesättigt und unsubstituiert,
insbesondere Cyclohexyl.

und/oder

30

R^9 bis R^{13} , wobei 3 oder 4 der Reste R^9 bis R^{13} H entsprechen müssen, unabhängig voneinander ausgewählt sind aus

5 H, Cl, F, OH, CF_2H , CF_3 oder C_{1-4} -Alkyl, gesättigt und unsubstituiert, verzweigt oder unverzweigt; OR^{14} oder SR^{14} , mit R^{14} ausgewählt aus C_{1-3} -Alkyl, gesättigt und unsubstituiert, verzweigt oder unverzweigt;

10 vorzugsweise H, Cl, F, OH, CF_2H , CF_3 , OCH_3 oder SCH_3
oder R^{12} und R^{11} einen 3,4-OCH=CH-Ring bilden

insbesondere

15 wenn R^9 , R^{11} und R^{13} H entsprechen, einer von R^{10} oder R^{12} auch H entspricht, während der andere ausgewählt ist aus:

Cl , F, OH, CF_2H , CF_3 , OR^{14} oder SR^{14} , vorzugsweise OH,
 CF_2H , OCH_3 oder SCH_3

20 oder,
wenn R^9 und R^{13} H entsprechen und R^{11} OH, OCH_3 , Cl oder F,
vorzugsweise Cl, entspricht, einer von R^{10} oder R^{12} auch H
entspricht, während der andere OH, OCH_3 , Cl oder F,
vorzugsweise Cl, entspricht,

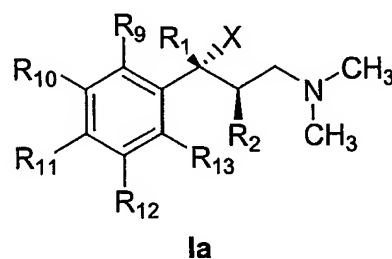
25 oder,
30 wenn R^9 , R^{10} , R^{12} und R^{13} H entsprechen, R^{11} ausgewählt ist aus CF_3 , CF_2H , Cl oder F, vorzugsweise F,

oder,

wenn R^{10} , R^{11} und R^{12} H entsprechen, einer von R^9 oder R^{13} auch H entspricht, während der andere ausgewählt ist aus OH, 5 OC_2H_5 oder OC_3H_7 .

18. Wirkstoffkombination gemäß Anspruch 17, dadurch gekennzeichnet, daß die Verbindungen der **Formel I** mit $R^3 = H$ in Form der Diastereomeren mit der relativen Konfiguration **Ia**

10



15 vorliegen, insbesondere in Mischungen mit höherem Anteil dieses Diastereomeren im Vergleich zum anderen Diastereomeren oder als reines Diastereomer

und/oder

20 daß die Verbindungen der **Formel I** in Form des (+)-Enantiomeren, insbesondere in Mischungen mit höherem Anteil des (+)-Enantiomeren im Vergleich zum (-)-Enantiomeren einer racemischen Verbindung oder als reines (+)-Enantiomer vorliegen.

25 19. Wirkstoffkombination gemäß einem der Ansprüche 17 oder 18, dadurch gekennzeichnet, daß die **Verbindung A** ausgewählt ist aus folgender Gruppe:

- (2RS,3RS)-1-Dimethylamino-3-(3-methoxy-phenyl)-2-methyl-pantan-3-ol,
- (+)-(2R,3R)-1-Dimethylamino-3-(3-methoxy-phenyl)-2-methyl-pantan-3-ol,
- (2RS,3RS)-3-(3,4-Dichlorophenyl)-1-dimethylamino-2-methyl-pantan-3-ol,
- (2RS,3RS)-3-(3-Difluoromethyl-phenyl)-1-dimethylamino-2-methyl-pantan-3-ol,
- (2RS,3RS)-1-Dimethylamino-2-methyl-3-(3-methylsulfanyl-phenyl)-panan-3-ol,
- (3RS)-1-Dimethylamino-3-(3-methoxy-phenyl)-4,4-dimethyl-pantan-3-ol,
- (2RS,3RS)-3-(3-Dimethylamino-1-ethyl-1-hydroxy-2-methyl-propyl)-phenol,
- (1RS,2RS)-3-(3-Dimethylamino-1-hydroxy-1,2-dimethyl-propyl)-phenol,
- (+)-(1R,2R)-3-(3-Dimethylamino-1-hydroxy-1,2-dimethyl-propyl)-phenol,
- (+)-(1R,2R)-3-(3-Dimethylamino-1-hydroxy-1,2-dimethyl-propyl)-phenol,
- (-)-(1R,2R)-3-(3-Dimethylamino-1-ethyl-2-methyl-propyl)-phenol,
- (+)-(1R,2R)-Essigsäure-3-dimethylamino-1-ethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-2-methyl-propylester,
- (1RS)-1-(1-Dimethylaminomethyl-cyclohexyl)-1-(3-methoxy-phenyl)-propan-1-ol,
- (2RS, 3RS)-3-(4-Chlorophenyl)-1-dimethylamino-2-methyl-pantan-3-ol,
- (+)-(2R,3R)-3-(3-Dimethylamino-1-ethyl-1-hydroxy-2-methyl-propyl)-phenol,
- (2RS,3RS)-4-Dimethylamino-2-(3-methoxy-phenyl)-3-methyl-butan-2-ol und
- (+)-(2R,3R)-4-Dimethylamino-2-(3-methoxy-phenyl)-3-methyl-butan-2-ol,

vorzugsweise als Hydrochlorid.

20. Wirkstoffkombination gemäß Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet,
 5 daß die **Verbindung A in Gruppe d)** ausgewählt ist aus
 Verbindungen gemäß **Formel II** für die gilt, daß:

X ausgewählt ist aus

107

OH, F, Cl, OC(O)CH₃ oder H, vorzugsweise OH, F oder H,
insbesondere OH,

und/oder

5

R¹ ausgewählt ist aus

C₁₋₄-Alkyl, CF₃, OH, O-C₁₋₄-Alkyl, Cl oder F, vorzugsweise OH,
CF₃ oder CH₃,

10

und/oder

R⁹ bis R¹³, wobei 3 oder 4 der Reste R⁹ bis R¹³ H entsprechen
müssen, unabhängig voneinander ausgewählt sind aus

15

H, Cl, F, OH, CF₂H, CF₃ oder C₁₋₄-Alkyl, gesättigt und
unsubstituiert, verzweigt oder unverzweigt; OR¹⁴ oder SR¹⁴, mit
R¹⁴ ausgewählt aus C₁₋₃-Alkyl, gesättigt und unsubstituiert,
verzweigt oder unverzweigt;

20

vorzugsweise H, Cl, F, OH, CF₂H, CF₃, OCH₃ oder SCH₃

oder R¹² und R¹¹ einen 3,4-OCH=CH-Ring bilden,

25

insbesondere

wenn R⁹, R¹¹ und R¹³ H entsprechen, einer von R¹⁰ oder R¹²
auch H entspricht, während der andere ausgewählt ist aus:

Cl, F, OH, CF₂H, CF₃, OR¹⁴ oder SR¹⁴, vorzugsweise OH, CF₂H, OR¹⁴ oder SCH₃, insbesondere OH oder OC₁₋₃-Alkyl, vorzugsweise OH oder OCH₃,

5 oder,

wenn R^9 und R^{13} H entsprechen und R^{11} OH, OCH_3 , Cl oder F, vorzugsweise Cl, entspricht, einer von R^{10} oder R^{12} auch H entspricht, während der andere OH, OCH_3 , Cl oder F,

10 vorzugsweise Cl, entspricht,

oder,

15 wenn R^9 , R^{10} , R^{12} und R^{13} H entsprechen, R^{11} ausgewählt ist aus CF_3 , CF_2H , Cl oder F, vorzugsweise F,

oder,

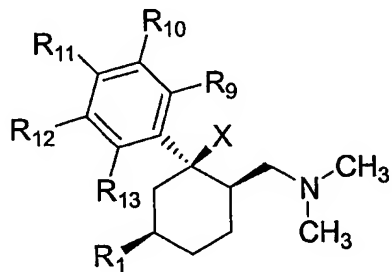
20 wenn R^{10} , R^{11} und R^{12} H entsprechen, einer von R^9 oder R^{13}
auch H entspricht, während der andere ausgewählt ist aus OH,
 OC_2H_5 oder OC_3H_7 ,

ganz insbesondere bevorzugt,

25 wenn R^9 , R^{11} und R^{13} H entsprechen, einer von R^{10} oder R^{12}
auch H entspricht, während der andere ausgewählt ist aus:

Cl, F, OH, SH, CF_2H , CF_3 , OR^{14} oder SR^{14} , vorzugsweise OH oder OR^{14} , insbesondere OH oder $\text{OC}_1\text{-3-Alkyl}$, vorzugsweise OH oder OCH_3 .

21. Wirkstoffkombination gemäß Anspruch 20, dadurch gekennzeichnet, daß die Verbindungen der **Formel II** in Form der Diastereomeren mit der relativen Konfiguration **IIa**



5

IIa

vorliegen, insbesondere in Mischungen mit höherem Anteil dieses Diastereomeren im Vergleich zum anderen Diastereomeren oder als reines Diastereomer,

10

und/oder

15
daß die Verbindungen der **Formel II** in Form des (+)-Enantiomeren, insbesondere in Mischungen mit höherem Anteil des (+)-Enantiomeren im Vergleich zum (-)-Enantiomeren einer racemischen Verbindung oder als reines (+)-Enantiomer vorliegen.

22. Wirkstoffkombination gemäß einem der Ansprüche 20 oder 21, dadurch gekennzeichnet, daß **Verbindung A** ausgewählt ist aus 20 folgender Gruppe:

- (1RS,3RS,6RS)-6-Dimethylaminomethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-cyclohexan-1,3-diol,
- (+)-(1R,3R,6R)-6-Dimethylaminomethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-cyclohexan-1,3-diol,
- (1RS,3RS,6RS)-6-Dimethylaminomethyl-1-(3-hydroxy-phenyl)-cyclohexan-1,3-diol,
- (1RS,3SR,6RS)-6-Dimethylaminomethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-cyclohexan-1,3-diol,
- (+)-(1R,2R,5S)-3-(2-Dimethylaminomethyl-1-hydroxy-5-me-

thyl-cyclohexyl)-phenol oder

- (1RS,2RS,5RS)-3-(2-Dimethylaminomethyl-1-hydroxy-5-trifluoromethyl-cyclohexyl)-phenol,

vorzugsweise als Hydrochlorid.

23. Wirkstoffkombination gemäß Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet,
5 daß die **Verbindung A in Gruppe e)** ausgewählt ist aus
Verbindungen gemäß **Formel III** für die gilt, daß:

X ausgewählt ist aus

10 OH, F, Cl, OC(O)CH₃ oder H, vorzugsweise OH, F oder H,
insbesondere F oder H.

und/oder

15 R⁹ bis R¹³, wobei 3 oder 4 der Reste R⁹ bis R¹³ H entsprechen
müssen, unabhängig voneinander ausgewählt sind aus

20 H, Cl, F, OH, CF₂H, CF₃ oder C₁₋₄-Alkyl, gesättigt und
unsubstituiert, verzweigt oder unverzweigt; OR¹⁴ oder SR¹⁴, mit
R¹⁴ ausgewählt aus C₁₋₃-Alkyl, gesättigt und unsubstituiert,
verzweigt oder unverzweigt;

vorzugsweise H, Cl, F, OH, CF₂H, CF₃, OCH₃ oder SCH₃

25 oder R¹² und R¹¹ einen 3,4-OCH=CH-Ring bilden

insbesondere dadurch gekennzeichnet, daß,

wenn R^9 , R^{11} und R^{13} H entsprechen, einer von R^{10} oder R^{12} auch H entspricht, während der andere ausgewählt ist aus:

5

Cl, F, OH, CF_2H , CF_3 , OR^{14} oder SR^{14} , vorzugsweise OH, CF_2H , OR^{14} oder SCH_3 , insbesondere OH oder OC_1-3^- Alkyl, vorzugsweise OH oder OCH_3 ,

oder,

10

wenn R^9 und R^{13} H entsprechen und R^{11} OH, OCH_3 , Cl oder F, vorzugsweise Cl, entspricht, einer von R^{10} oder R^{12} auch H entspricht, während der andere OH, OCH_3 , Cl oder F, vorzugsweise Cl, entspricht,

15

oder,

wenn R^9 , R^{10} , R^{12} und R^{13} H entsprechen, R^{11} ausgewählt ist aus CF_3 , CF_2H , Cl oder F, vorzugsweise F,

20

oder,

wenn R^{10} , R^{11} und R^{12} H entsprechen, einer von R^9 oder R^{13} auch H entspricht, während der andere ausgewählt ist aus OH, OC_2H_5 oder OC_3H_7 ,

25

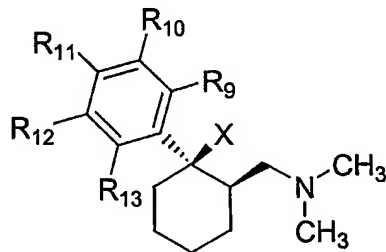
ganz insbesondere bevorzugt,

wenn R^9 , R^{11} und R^{13} H entsprechen, einer von R^{10} oder R^{12} auch H entspricht, während der andere ausgewählt ist aus:

30

Cl, F, OH, SH, CF₂H, CF₃, OR¹⁴ oder SR¹⁴, vorzugsweise OH oder OR¹⁴, insbesondere OH oder OC₁₋₃-Alkyl, vorzugsweise OH oder OCH₃.

5 24. Wirkstoffkombination gemäß Anspruch 23, dadurch gekennzeichnet, daß die Verbindungen der **Formel III** in Form ihrer Diastereomeren mit der relativen Konfiguration IIIa



10

IIIa

vorliegen, insbesondere in Mischungen mit höherem Anteil dieses Diastereomeren im Vergleich zum anderen Diastereomeren oder als reines Diastereomer

15

und/oder

, daß die Verbindungen der **Formel III** in Form des (+)-Enantiomeren, insbesondere in Mischungen mit höherem Anteil des (+)-Enantiomeren im Vergleich zum (-)-Enantiomeren einer racemischen Verbindung oder als reines (+)-Enantiomer vorliegen.

25. Wirkstoffkombination gemäß einem der Ansprüche 23 oder 24, dadurch gekennzeichnet, daß die **Verbindung A** ausgewählt ist aus folgender Gruppe:

- (+)-(1R,2R)-3-(2-Dimethylaminomethyl-1-fluoro-cyclohexyl)-phenol,

- (+)-(1S,2S)-3-(2-Dimethylaminomethyl-cyclohexyl)-phenol
oder
- (-)-(1R,2R)-3-(2-Dimethylaminomethyl-cyclohexyl)-phenol,

vorzugsweise als Hydrochlorid.

26. Wirkstoffkombination gemäß einem der Ansprüche 14 bis 25, dadurch
5 gekennzeichnet, daß die **Verbindung B** ausgewählt ist aus:

Fesoterodin, Solifenacin (YM905), Resiniferatoxin, Cizolirtine oder
Venlafaxin.

10 27. Arzneimittel, vorzugsweise zur Behandlung von vermehrtem
Harndrang bzw. Harninkontinenz, enthaltend eine
Wirkstoffkombination gemäß einem der Ansprüche 14 bis 26 sowie
gegebenenfalls geeignete Zusatz- und/oder Hilfsstoffe.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/EP 03/05529

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
 IPC 7 A61K31/135 A61K31/137 A61K31/485

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7 A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the International search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, EMBASE

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	DE 199 47 747 A (GRUENENTHAL GMBH) 12 April 2001 (2001-04-12) claims 1,2 ---	1,2, 13-15, 26,27
Y	PANDITA R K ET AL: "Actions of tramadol on the micturition reflex in awake, freely moving rats." NEUROUROLOGY AND URODYNAMICS, vol. 20, no. 4, 2001, pages 439-440, XP008020732 31st Annual Meeting of the International Continence Society; Seoul, South Korea; September 18-21, 2001 ISSN: 0733-2467 * Seite 440, Absatz "Conclusions" * --- -/-	1,2, 13-15, 26,27

Further documents are listed in the continuation of box C.

Patent family members are listed in annex.

* Special categories of cited documents :

- *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- *E* earlier document but published on or after the International filing date
- *L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- *P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

- *T* later document published after the International filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- *X* document of particular relevance; the claimed Invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- *Y* document of particular relevance; the claimed Invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.
- *&* document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

21 August 2003

Date of mailing of the International search report

25/09/2003

Name and mailing address of the ISA
 European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2
 NL - 2280 HV Rijswijk
 Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
 Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Beranová, P

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No
PCT/EP 03/05529

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	US 5 658 908 A (MCNUTT JR ROBERT WALTON ET AL) 19 August 1997 (1997-08-19) column 6, line 22 - line 24 column 14, line 48 ---	1,3,13, 14,16, 26,27
Y	MALINOVSKY J-M ET AL: "THE URODYNAMIC EFFECTS OF INTRAVENOUS OPIOIDS AND KETOPROFEN IN HUMANS" ANESTHESIA AND ANALGESIA, WILLIAMS AND WILKINS, BALTIMORE, MD, US, vol. 87, no. 2, August 1998 (1998-08), pages 456-461, XP001064299 ISSN: 0003-2999 * Seite 460, linke Spalte, letzter Absatz * ---	1,3,13, 14,16, 26,27
Y	PALMER K R ET AL: "DOUBLE-BLIND CROSS-OVER STUDY COMPARING LOPERAMIDE CODEINE AND DIPHENOXYLATE IN THE TREATMENT OF CHRONIC DIARRHEA" GASTROENTEROLOGY, SAUNDERS, PHILADELPHIA, PA, US, vol. 79, no. 6, December 1980 (1980-12), pages 1272-1275, XP001065241 ISSN: 0016-5085 * Seite 1275, linke Spalte, letzter Absatz * ---	1,3,13, 14,16, 26,27
Y	DURAND A ET AL: "Drug therapy for urinary incontinence" PRESSE MEDICALE 06 MAY 2000 FRANCE, vol. 29, no. 16, 6 May 2000 (2000-05-06), pages 917-922, XP008020716 ISSN: 0755-4982 page 920, right-hand column, paragraph 2 ---	1,3,13, 14,16, 26,27
Y	EP 1 072 260 A (NOVOSIS PHARMA AG) 31 January 2001 (2001-01-31) claims 1,18 ---	1,13,14, 26,27
Y	RIPPLE MARY G ET AL: "Lethal combination of tramadol and multiple drugs affecting serotonin." AMERICAN JOURNAL OF FORENSIC MEDICINE AND PATHOLOGY, vol. 21, no. 4, December 2000 (2000-12), pages 370-374, XP008020715 ISSN: 0195-7910 page 372, left-hand column, paragraph 2 ---	1,2, 13-15, 26,27

-/-

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/EP 03/05529

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	KRONER BEVERLY A ET AL: "Pharmacotherapy trials of urinary incontinence in the geriatric patient: A review of current literature findings." JOURNAL OF GERIATRIC DRUG THERAPY, vol. 7, no. 1, 1992, pages 23-55, XP008020717 ISSN: 8756-4629 table 2 -----	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/EP03/05529

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)

This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:

1. Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:

2. Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:

see supplemental Sheet additional matter PCT/ISA/210
3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)

This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:

1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:

Remark on Protest

The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.

No protest accompanied the payment of additional search fees.

Box I.2

The current Claims 1, 13, 14, 26 and 27 relate to a disproportionately large number of possible compounds, of which only a small portion are supported by the description (PCT Article 6) and/or can be regarded as having been disclosed in the application (PCT Article 5). In the present case the claims lack the proper support and the application lacks the requisite disclosure to such an extent that it appears impossible to carry out a meaningful search covering the entire range of protection sought. The search was therefore directed to the parts of the claims that appear to be clear, supported and disclosed in the above sense, that is the compounds specified in the exemplary embodiments.

The applicant is advised that claims or parts of claims relating to inventions in respect of which no international search report has been established cannot normally be the subject of an international preliminary examination (PCT Rule 66.1(e)). In its capacity as International Preliminary Examining Authority the EPO generally will not carry out a preliminary examination for subjects that have not been searched. This also applies to cases where the claims were amended after receipt of the international search report (PCT Article 19) or where the applicant submits new claims in the course of the procedure under PCT Chapter II.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/EP 03/05529

Patent document cited in search report	Publication date		Patent family member(s)		Publication date
DE 19947747	A	12-04-2001	DE 19947747 A1 AU 7907600 A CA 2386381 A1 WO 0124783 A2 EP 1217998 A2 HU 0202776 A2 JP 2003510350 T US 2003069314 A1		12-04-2001 10-05-2001 12-04-2001 12-04-2001 03-07-2002 28-02-2003 18-03-2003 10-04-2003
US 5658908	A	19-08-1997	AT 237597 T AU 675928 B2 AU 3457393 A CA 2129046 A1 DE 69332882 D1 DK 649414 T3 EP 0649414 A1 WO 9315062 A1 IL 104582 A JP 3109832 B2 JP 7503247 T NZ 246916 A US 5681830 A US 5574159 A US 5854249 A US 2002052007 A1 ZA 9300717 A		15-05-2003 27-02-1997 01-09-1993 05-08-1993 22-05-2003 11-08-2003 26-04-1995 05-08-1993 30-10-1998 20-11-2000 06-04-1995 27-08-1996 28-10-1997 12-11-1996 29-12-1998 02-05-2002 02-08-1994
EP 1072260	A	31-01-2001	DE 19934523 A1 EP 1072260 A1		25-01-2001 31-01-2001

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 03/05529

A. KLASIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES
IPK 7 A61K31/135 A61K31/137 A61K31/485

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierte Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 7 A61K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, EMBASE

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	DE 199 47 747 A (GRUENENTHAL GMBH) 12. April 2001 (2001-04-12) Ansprüche 1,2 ---	1,2, 13-15, 26,27
Y	PANDITA R K ET AL: "Actions of tramadol on the micturition reflex in awake, freely moving rats." NEUROUROLOGY AND URODYNAMICS, Bd. 20, Nr. 4, 2001, Seiten 439-440, XP008020732 31st Annual Meeting of the International Continence Society; Seoul, South Korea; September 18-21, 2001 ISSN: 0733-2467 * Seite 440, Absatz "Conclusions" * --- -/-	1,2, 13-15, 26,27

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen

Siehe Anhang Patentfamilie

* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :

"A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist

"E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem Internationalen Anmeldeatum veröffentlicht worden ist

"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)

"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

"P" Veröffentlichung, die vor dem Internationalen Anmeldeatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsatum veröffentlicht worden ist

"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem Internationalen Anmeldeatum oder dem Prioritätsatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden

"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche

Absendedatum des Internationalen Recherchenberichts

21. August 2003

25/09/2003

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Beranová, P

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 03/05529

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	US 5 658 908 A (MCNUTT JR ROBERT WALTON ET AL) 19. August 1997 (1997-08-19) Spalte 6, Zeile 22 – Zeile 24 Spalte 14, Zeile 48 ----	1,3,13, 14,16, 26,27
Y	MALINOVSKY J-M ET AL: "THE URODYNAMIC EFFECTS OF INTRAVENOUS OPIOIDS AND KETOPROFEN IN HUMANS" ANESTHESIA AND ANALGESIA, WILLIAMS AND WILKINS, BALTIMORE, MD, US, Bd. 87, Nr. 2, August 1998 (1998-08), Seiten 456–461, XP001064299 ISSN: 0003-2999 * Seite 460, linke Spalte, letzter Absatz * ----	1,3,13, 14,16, 26,27
Y	PALMER K R ET AL: "DOUBLE-BLIND CROSS-OVER STUDY COMPARING LOPERAMIDE, CODEINE AND DIPHENOXYLATE IN THE TREATMENT OF CHRONIC DIARRHEA" GASTROENTEROLOGY, SAUNDERS, PHILADELPHIA, PA, US, Bd. 79, Nr. 6, Dezember 1980 (1980-12), Seiten 1272-1275, XP001065241 ISSN: 0016-5085 * Seite 1275, linke Spalte, letzter Absatz * ----	1,3,13, 14,16, 26,27
Y	DURAND A ET AL: "Drug therapy for urinary incontinence" PRESSE MEDICALE 06 MAY 2000 FRANCE, Bd. 29, Nr. 16, 6. Mai 2000 (2000-05-06), Seiten 917-922, XP008020716 ISSN: 0755-4982 Seite 920, rechte Spalte, Absatz 2 ----	1,3,13, 14,16, 26,27
Y	EP 1 072 260 A (NOVOSIS PHARMA AG) 31. Januar 2001 (2001-01-31) Ansprüche 1,18 ----	1,13,14, 26,27
Y	RIPPLE MARY G ET AL: "Lethal combination of tramadol and multiple drugs affecting serotonin." AMERICAN JOURNAL OF FORENSIC MEDICINE AND PATHOLOGY, Bd. 21, Nr. 4, Dezember 2000 (2000-12), Seiten 370-374, XP008020715 ISSN: 0195-7910 Seite 372, linke Spalte, Absatz 2 ----	1,2, 13-15, 26,27
		-/-

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 03/05529

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Beir. Anspruch Nr.
A	<p>KRÖNER BEVERLY A ET AL: "Pharmacotherapy trials of urinary incontinence in the geriatric patient: A review of current literature findings."</p> <p>JOURNAL OF GERIATRIC DRUG THERAPY, Bd. 7, Nr. 1, 1992, Seiten 23-55, XP008020717</p> <p>ISSN: 8756-4629</p> <p>Tabelle 2</p> <p>-----</p>	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP 03/05529

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)

Gemäß Artikel 17(2a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:

1. Ansprüche Nr. weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
2. Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der Internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle Internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
siehe Zusatzblatt WEITERE ANGABEN PCT/ISA/210
3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.

Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)

Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:

1. Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser Internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.
2. Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser Internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der Internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:

Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs

Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.
 Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

WEITERE ANGABEN

PCT/SA/ 210

Fortsetzung von Feld I.2

Die geltenden Patentansprüche 1, 13, 14, 26 und 27 beziehen sich auf eine unverhältnismäßig große Zahl möglicher Verbindungen, von denen sich nur ein kleiner Anteil im Sinne von Art. 6 PCT auf die Beschreibung stützen und als im Sinne von Art. 5 PCT in der Patentanmeldung offenbart gelten kann. Im vorliegenden Fall fehlt den Patentansprüchen die entsprechende Stütze und fehlt der Patentanmeldung die nötige Offenbarung in einem solchen Maße, daß eine sinnvolle Recherche über den gesamten erstrebten Schutzbereich unmöglich erscheint. Daher wurde die Recherche auf die Teile der Patentansprüche gerichtet, welche im o.a. Sinne als gestützt und offenbart erscheinen, nämlich die Verbindungen, wie sie in den Ausführungsbeispielen angegeben sind.

Der Anmelder wird darauf hingewiesen, daß Patentansprüche, oder Teile von Patentansprüchen, auf Erfindungen, für die kein internationaler Recherchenbericht erstellt wurde, normalerweise nicht Gegenstand einer internationalen vorläufigen Prüfung sein können (Regel 66.1(e) PCT). In seiner Eigenschaft als mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragte Behörde wird das EPA also in der Regel keine vorläufige Prüfung für Gegenstände durchführen, zu denen keine Recherche vorliegt. Dies gilt auch für den Fall, daß die Patentansprüche nach Erhalt des internationalen Recherchenberichtes geändert wurden (Art. 19 PCT), oder für den Fall, daß der Anmelder im Zuge des Verfahrens gemäß Kapitel II PCT neue Patentansprüche vorlegt.

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 03/05529

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
DE 19947747	A	12-04-2001	DE	19947747 A1		12-04-2001
			AU	7907600 A		10-05-2001
			CA	2386381 A1		12-04-2001
			WO	0124783 A2		12-04-2001
			EP	1217998 A2		03-07-2002
			HU	0202776 A2		28-02-2003
			JP	2003510350 T		18-03-2003
			US	2003069314 A1		10-04-2003
US 5658908	A	19-08-1997	AT	237597 T		15-05-2003
			AU	675928 B2		27-02-1997
			AU	3457393 A		01-09-1993
			CA	2129046 A1		05-08-1993
			DE	69332882 D1		22-05-2003
			DK	649414 T3		11-08-2003
			EP	0649414 A1		26-04-1995
			WO	9315062 A1		05-08-1993
			IL	104582 A		30-10-1998
			JP	3109832 B2		20-11-2000
			JP	7503247 T		06-04-1995
			NZ	246916 A		27-08-1996
			US	5681830 A		28-10-1997
			US	5574159 A		12-11-1996
			US	5854249 A		29-12-1998
			US	2002052007 A1		02-05-2002
			ZA	9300717 A		02-08-1994
EP 1072260	A	31-01-2001	DE	19934523 A1		25-01-2001
			EP	1072260 A1		31-01-2001